2004-489014/47 B05 D16 E15 (D13) SUNG- 2002.11.13 B(3-A, 4-E2E, 4-F1 2002.11.13 2002-1053112(+2002DE-1053112) (2004.06.03) C12N H14B3) E(10-E4C, 9/02, A01H 5/00, C12N 15/53, C12P 23/00

Production of ketocarotenoids with low hydroxylated by-product content, for use e.g. in pigmenting feedstuffs, by culturing genetically modified organisms having modified ketolase activity C2004-182265

Addni. Data: SAUER M, FLACHMANN R, KLEBSATTEL M, SCHOPFER C R

NOVELTY

Production of ketocarotenoids (I) involves culturing genetically modified organisms having modified ketolase (KLA) activity (compared with wild strains) due to a ketolase (II) containing a specific sequence (A) of 258 aminoacids (given in the specification as SEQ. ID. NO. 2) or a mutant sequence of (A), provided that (A') has at least 42% homology with (A).

DETAILED DESCRIPTION

Production of ketocarotenoids (I) involves culturing genetically modified organisms having modified ketolase (KLA) activity (compared with wild strains) due to a ketolase (II) containing a

B(3-A, 4-E2E, 4-F1E, 4-F8E, 4-F9E, 4-F10E, 4-L5CE, 10-E4A, 10-F2) D(3-G1, 3-H1, 5-C, 5-H8, 5-H12B2, 5-H14A, 5-H14B3) E(10-E4C, 10-E4F, 10-F2A1, 11-M) .9

specific sequence (A) of 258 aminoacids (given in the specification as SEQ. ID. NO. 2) or a sequence (A) derived from (A) by substitution, insertion or deletion of amino acids, provided that (A') has at least 42% homology with (A).

42% nomology with (A). INDEPENDENT CLAIMS are included for: (1) genetically modified organisms which:
(a) show increased KLA activity compared with wild strains (or into which KLA activity is introduced if the wild strain has no KLA

activity), having KLA activity due to (II); and/or
(b) contain at least one transgenic nucleic acid encoding (A) or (A') or at least two endogenous nucleic acid sequences encoding (II);

(2) new ketolases (II'), which contain:

(a) a specific sequence (Ai) of 262 aminoacids (SEQ. ID. NO. 8) or a sequence (Ai') derived from (Ai) by substitution, insertion or deletion, provided that (Ai') has at least 70% homology with (Ai) and that a specific sequence of 262 aminoacids (SEQ. ID. NO. 4) is excluded;

(b) a specific sequence (Aii) of 253 aminoacids (SEQ. ID. NO. 6) or a

DE 10253112-A+

sequence (Aii') derived from (Aii) by substitution, insertion or deletion, provided that (Aii') has at least 70% homology with (Aii); (c) a specific sequence (Aiii) of 253 aminoacids (SEQ. ID. NO. 12) or

- (c) a specific sequence (Aiii) of 253 aminoacids (SEQ. ID. NO. 12) or a sequence (Aiii') derived from (Aiii) by substitution, insertion or deletion, provided that (Aiii') has at least 70% homology with (Aiii) and that SEQ. ID. NO. 4 is excluded; or
- (d) a specific sequence (Aiv) of 267 aminoacids (SEQ. ID. NO. 49) or a sequence (Aiv') derived from (Aiv) by substitution, insertion or deletion, provided that (Aiv') has at least 50% homology with (Aiv) and that a specific sequence of 267 aminoacids (SEQ. ID. NO. 47) is excluded, where all the sequences are defined in the specification;
 - (3) nucleic acids encoding (II'), provided that a specific sequence of 762 bases (SEQ. ID. NO. 5; sequence defined in the specification) is excluded; and
- (4) the use as ketolase of proteins which contain SEQ. ID. NO. 4 (or a derived sequence having at least 70% homology with SEQ. ID. NO. 6 (or a derived sequence having at least 65% homology with SEQ. ID. NO. 6) or SEQ. ID. NO. 47 (or a derived sequence having at least 50% homology with SEQ. ID. No. 47) and show KLA activity, where all the sequences are defined in the specification.

HSH

(I) are natural antioxidants and pigments, especially useful (particularly in the case of (Ia)) as pigmenting additives in animal feed, specifically feed for trout, salmon or shrimps. The use of the (I)-producing genetically modified organisms (specifically microorganisms or plants) is claimed as feedstuffs or foodstuffs, in the production of (I)-containing extracts or for producing feed or food supplements.

<u>ADVANTAGE</u>

The process provides large amounts of (I) having a low content of hydroxylated by-products, especially in the case of (Ia).

SPECIFIC COMPOUNDS

Eight compounds (I) are specifically claimed, e.g. astaxanthin (Ia).

EXAMPLE

DNA encoding the whole primary ketolase sequence from *Nostoc* sp. strain PCC7120 was isolated, amplified by PCR and used to produce a plasmid pNOSTF-G. A plasmid pMCL-Crt-YIBZ/idi/gps,

DE 10253112-A+/1

2004-489014/47

for the synthesis of zeaxanthin in Escherichia coli, was constructed in 3 stages via the intermediate stages pMCL-CrtYIBZ and pMCL-CrtYIBX/idi, using the high copy number plasmid vector pMCL200. Escherichia coli strain TOP10 was transformed with the plasmids pNOSTF-G and pMCL-Crt-YIBZ/idigps to give carotenoid producing strain, which provided a culture supernatant containing 491 ng/ml astaxanthin (Ia), 186 ng/ml adonirubin and 120 ng canthaxanthin (i.e. the required ketocarotenoid (Ia) as main product). For comparison, a supernatant obtained using a strain producing a ketolase from Haematococcus pluvialis gave a culture supernatant containing 13 ng/ml (Ia), 102 ng/ml adoxanthin and 120 ng zeaxanthin (i.e. the hydroxylated by-product zeaxanthin as main product).

TECHNOLOGY FOCUS

Biotechnology - Preferred Organisms: The starting microorganisms produce carotenoids (naturally or by genetic supplementation), and are specifically microorganisms (especially bacteria, yeasts, algae or fungi) or plants. Specified in the claims are 23 preferred types of microorganisms (e.g. Escherichia, Flavobacterium, Nostoc,

Syneochocystis, Hansenula, Fusarium and Dunaliella); 28 preferred families of plants (e.g. Ranunculaceae, Cannabaceae, Brassiceae, Amaranthaceae, Solanaceae and Lamiaceae); and about 100 preferred genera of plants (e.g. Acacia, Calendula, Gentiana, Helianthus, Linum, Rhododendron, Spartium and Zinnia.

Preferred Process: Nucleic acids encoding (II) are introduced into the host organisms, preferably nucleic acids containing a specific sequence of 777 bases (SEQ. ID. NO. 1) from Nostoc sp. strain PCC7120. The modified microorganisms additionally show elevated hydroxylase and/or β-cyclase activity, preferably due to expression of at least one nucleic acid encoding hydroxylase and/or β-cyclase, especially using:

(a) a nucleic acid encoding a hydroxylase having specific sequence of 322 amino acids (SEQ. ID. NO. 16) (or a derived sequence having at least 20% homology), the nucleic acid preferably having a specific sequence of 1608 bases (SEQ. ID. NO. 15) from Haematococcus pluvialis; and/or

nuematococcus puviants, andou (b) a nucleic acid encoding a β-cyclase having specific sequence of 500 aminoacids (SEQ. ID. NO. 18) (or a derived sequence having

DE 10253112-A+/2

			DE 10253112-A/3
at least 20% homology), the nucleic acid preferably having a specific sequence of 1650 bases (SEQ. ID. NO. 17) from <i>Lycopersicon esculentum</i> . All sequences are defined in the specification. The genetically modified organism is cultured, the organism is harvested and (I) is recovered from the product. (101pp2400DwgNo.0/6)			





(12)

Offenlegungsschrift

(21) Aktenzeichen: 102 53 112.9

(22) Anmeldetag: 13.11.2002

(43) Offenlegungstag: 03.06.2004

(51) Int Cl.7: C12N 9/02

C12N 15/53, C12P 23/00, A01H 5/00

(71) Anmelder:

SunGene GmbH & Co. KGaA, 06466 Gatersleben,

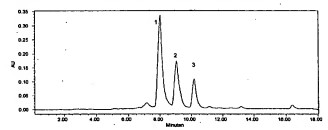
(72) Erfinder:

Sauer, Matt, Dr., 06484 Quedlinburg, DE; Flachmann, Ralf, Dr., 06484 Quedlinburg, DE; Klebsattel, Martin, 06484 Quedlinburg, DE; Schopfer, Christel Renate, Dr., 06484 Quedlinburg,

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(54) Bezeichnung: Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden in genetisch veränderten Organismen

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von genetisch veränderten Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität aufweisen, die genetisch veränderten Organismen sowie deren Verwendung als Nahrungs- und Futtermittel und zur Herstellung von Ketocarotinoidextrakten.



Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von genetisch veränderten Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität aufweisen, die genetisch veränderten Organismen, sowie deren Verwendung als Nahrungs- und Futtermittel und zur Herstellung von Ketocarotinoidextrakten.

[0002] Carotinoide werden de novo in Bakterien, Algen, Pilzen und Pflanzen synthetisiert. Ketocarotinoide, also Carotinoide, die mindestens eine Keto-Gruppe enthalten, wie beispielsweise Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin sind natürliche Antioxidantien und Pigmente, die von einigen Algen und Mikroorganismen als Sekundärmetabolite produziert werden

[0003] Aufgrund ihrer farbgebenden Eigenschaften werden die Ketocarotinoide und insbesondere Astaxanthin als Pigmentierhilfsstoffe in der Tierernährung, insbesondere in der Forellen-, Lachs- und Shrimpszucht verwendet.

[0004] Die Herstellung von Astaxanthin erfolgt heutzutage größtenteils durch chemische Syntheseverfahren. Natürliche Ketocarotinoide, wie beispielsweise natürliches Astaxanthin, werden heutzutage in biotechnologischen Verfahren in kleinen Mengen durch Kultivierung von Algen, beispielsweise Haematococcus pluvialis oder durch Fermentation von gentechnologisch optimierten Mikroorganismen und anschließender Isolierung gewonnen.

[0005] Ein wirtschaftliches biotechnologisches Verfahren zur Herstellung von natürlichen Ketocarotinoiden ist daher von großer Bedeutung.

[0006] Nukleinsäuren kodierend eine Ketolase und die entsprechenden Proteinsequenzen sind aus verschiedenen Organismen isoliert und annotiert worden, wie beispielsweise Nukleinsäuren kodierend eine Ketolase aus Agrobacterium aurantiacum (EP 735 137, Accession NO: D58420), aus Alcaligenes sp. PC-1 (EP 735137, Accession NO: D58422), Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille und Haematoccus pluvialis, NIES-144 (EP 725137, WO 98/18910 und Lotan et al, FEBS Letters 1995, 364, 125–128, Accession NO: X86782 und D45881), Paracoccus marcusii (Accession NO: Y15112), Synechocystis sp. Strain PC6803 (Accession NO: NP_442491), Bradyrhizobium sp. (Accession NO: AF218415) und Nostoc sp. PCC 7120 (Kaneko et al, DNA Res. 2001, 8 (5), 205–213; Accession NO: AP003592, BAB74888).

[0007] EP 735 137 beschreibt die Herstellung von Xanthophyllen in Mikroorganismen, wie beispielsweise F. coli durch Einbringen von Ketolase-Genen (crtW) aus Agrobacterium aurantiacum oder Alcaligenes sp. PC-1 in Mikroorganismen.

[0008] Aus EP 725 137, WO 98/18910, Kajiwara et al. (Plant Mol. Biol. 1995, 29, 343–352) und Hirschberg et al. (FEBS Letters 1995, 364, 125–128) ist es bekannt, Astaxanthin durch Einbringen von Ketolase-Genen aus Haematococcus pluvialis (crtW, crtO oder bkt) in E. coli herzustellen.

[0009] Hirschberg et al. (FEBS Letters 1997, 404, 129–134) beschreiben die Herstellung von Astaxanthin in Synechococcus durch Einbringen von Ketolase-Genen (crtO) aus Haematococcus pluvialis. Sandmann et al. (Photochemistry and Photobiology 2001, 73 (5), 551–55) beschreiben ein analoges Verfahren, das jedoch zur Herstellung von Canthaxanthin führt und nur Spuren Astaxanthin liefert.

[0010] WO 98/18910 und Hirschberg et al. (Nature Siotechnology 2000, 18 (8), 888–892) beschreiben die Synthese von Ketocarotinoiden in Nektarien von Tabakblüten durch Einbringen des Ketolase-Gens aus Haematococcus pluvialis (crtO) in Tabak.

[0011] WO 01/20011 beschreibt ein DNA Konstrukt zur Produktion von Ketocarotinoiden, insbesondere Astaxanthin, in Samen von Ölsaatpflanzen wie Raps, Sonnenblume, Sojabohne und Senf unter Verwendung eines Samen-spezifischen Promotors und einer Ketolase aus Haematococcus pluvialis.

[0012] Alle im Stand der Technik beschriebenen Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden und insbesondere die beschriebenen Verfahren zur Herstellung von Astaxanthin weisen den Nachteil auf, daß die transgenen Organismen eine große Menge an hydroxylierten Nebenprodukten, wie beispielsweise Zeaxanthin und Adonixanthin liefern.

[0013] Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von genetisch veränderten Organismen zur Verfügung zu stellen, bzw. weitere genetisch veränderte Organismen, die Ketocarotinoide herstellen, zur Verfügung zu stellen, die die vorstehend beschriebenen Nachteile des Standes der Technik in geringerem Maße oder nicht mehr aufweisen.

[0014] Demgemäß wurde ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden gefunden, indem man genetisch veränderte Organismen kultiviert, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität aufweisen und die veränderte Ketolase-Aktivität durch eine Ketolase verursacht wird, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0015] Die erfindungsgemäßen Organismen wie beispielsweise Mikroorganismen oder Pflanzen sind vor-

zugsweise als Ausgangsorganismen natürlicherweise in der Lage, Carotinoide wie beispielsweise β -Carotin oder Zeaxanthin herzustellen, oder können durch genetische Veränderung, wie beispielsweise Umregulierung von Stoffwechselwegen oder Komplementierung in die Lage versetzt werden, Carotinoide wie beispielsweise β -Carotin oder Zeaxanthin herzustellen.

[0016] Einige Organismen sind als Ausgangs- oder Wildtyporganismen bereits in der Lage, Ketocarotinoide wie beispielsweise Astaxanthin oder Canthaxanthin herzustellen. Diese Organismen, wie beispielsweise Haematococcus pluvialis, Paracoccus marcusii, Xanthophyllomyces dendrorhous, Bacillus circulans, Chlorococcum, Phaffia rhodozyma, Adonisröschen, Neochloris wimmeri, Protosiphon botryoides, Scotiellopsis oocystiformis, Scenedesmus vacuolatus, Chlorela zofingiensis, Ankistrodesmus braunii, Euglena sanguinea, Bacillus atrophaeus, Blakeslea weisen bereits als Ausgangs- oder Wildtyporganismus eine Ketolase-Aktivität auf.

[0017] In einer Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden daher als Ausgangsorganismen Organismen verwendet, die bereits als Wildtyp oder Ausgangsorganismus eine Ketolaseaktivität aufweisen. In dieser Ausführungsform bewirkt die genetische Veränderung eine Erhöhung der Ketolase-Aktivität im Vergleich zum Wildtyp oder Ausgangsorganismus.

[0018] Unter Ketolase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Ketolase verstanden.

[0019] Unter einer Ketolase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-lonon-Ring von Carotinoiden eine Keto-Gruppe einzuführen.

[0020] Insbesondere wird unter einer Ketolase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β-Carotin in Canthaxanthin umzuwandeln.

[0021] Dementsprechend wird unter Ketolase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Ketolase umgesetzte Menge β-Carotin bzw. gebildete Menge Canthaxanthin verstanden.

[0022] Bei einer erhöhten Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Ketolase die umgesetzte Menge β-Carotin bzw. die gebildete Menge Canthaxanthin erhöht.

[0023] Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Ketolase-Aktivität mindestens 5%, weiter bevorzugt mindestens 20%, weiter bevorzugt mindestens 50%, weiter bevorzugt mindestens 100%, bevorzugter mindestens 300%, noch bevorzugter mindestens 500%, insbesondere mindestens 600% der Ketolase-Aktivität des Wildtyps.

[0024] Unter dem Begriff "Wildtyp" wird erfindungsgemäß der entsprechende Ausgangsorganismus verstanden.

[0025] Je nach Zusammenhang kann unter dem Begriff "Organismus" der Ausgangsorganismus (Wildtyp) oder ein erfindungsgemäßer, genetisch veränderter Organismus oder beides verstanden werden.

[0026] Vorzugsweise und insbesondere in Fällen, in denen der Organismus oder der Wildtyp nicht eindeutig zugeordnet werden kann, wird unter "Wildtyp" für die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität und die Erhöhung des Gehalts an Ketocarotinoiden jeweils ein Referenzorganismus verstanden.

[0027] Dieser Referenzorganimus ist für Mikroorganismen, die bereits als Wildtyp eine Ketolase Aktivität aufweisen, vorzugsweise Haematococcus pluvialis.

[0028] Dieser Referenzorganismus ist für Mikroorganismen, die als Wildtyp keine Ketolase Aktivität aufweisen, vorzugsweise Blakeslea.

[0029] Dieser Referenzorganismus ist für Pflanzen, die bereits als Wildtyp eine Ketolase-Aktivität aufweisen, vorzugsweise Adonis aestivalis, Adonis flammeus oder Adonis annuus, besonders bevorzugt Adonis aestivalis.

[0030] Dieser Referenzorganismus ist für Pflanzen, die als Wildtyp keine Ketolase-Aktivität in Blütenblätter aufweisen, vorzugsweise Tagetes erecta, Tagetes patula, Tagetes lucida, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri, Tagetes minuta oder Tagetes campanulata, besonders bevorzugt Tagetes erecta.

[0031] Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Organismen und in Wildtyp- bzw. Referenzorganismen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

[0032] Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in Pflanzen- oder Mikroorganismenmaterial erfolgt in Anlehnung an die Methode von Frazer et al., (J. Biol. Chem. 272 (10): 6128–6135, 1997). Die Ketolase-Aktivität in pflanzlichen oder Mikroorganismus-Extrakten wird mit den Substraten β-Carotin und Canthaxanthin in Gegenwart von Lipid (Sojalecithin) und Detergens (Natriumcholat) bestimmt. Substrat/Produkt-Verhältnisse aus den Ketolase-Assays werden mittels HPLC ermittelt.

[0033] Die Erhöhung der Ketolase-Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Translations- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, gegenüber dem Wildtyp, beispielsweise durch Induzierung des Ketolase-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, in den Organismus.

[0034] Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, wird erfindungsge-

mäß in dieser Ausführungsform auch die Manipulation der Expression der Organismen eigenen endogenen Ketolasen verstanden. Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Ketolase kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine veränderte oder vorzugsweise erhöhte Expressionsrate mindestens eines endogenen Ketolase Gens zur Folge hat, kann durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

[0035] Es ist wie vorstehend beschrieben möglich, die Expression mindestens einer endogenen Ketolase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

[0036] Des weiteren kann eine erhöhte Expression mindestens eines endogenen Ketolase-Gens dadurch erzielt werden, dass ein im Wildtyporganismus nicht vorkommendes oder modifiziertes Regulatorprotein mit dem Promotor dieser Gene in Wechselwirkung tritt.

[0037] Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben.

[0038] In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0039] In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, durch Einbringen von Nukleinsäuren, die Ketolasen kodieren, in die Organismen, wobei die Ketolasen die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz enthalten, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0040] In den erfindungsgemäßen transgenen Organismen liegt also in dieser Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres Ketolase-Gen vor, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0041] In dieser Ausführungsform weist der erfindungsgemäße genetisch veränderte Organismus dementsprechend mindestens eine exogene (= heterologe) Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, auf oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, auf, wobei die Ketolasen die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz enthalten, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0042] In einer anderen, bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden als Ausgangsorganismen Organismen verwendet, die als Wildtyp keine Ketolaseaktivität aufweisen.

[0043] In dieser bevorzugten Ausführungsform verursacht die genetische Veränderung die Ketolase-Aktivität in den Organismen. Der erfindungsgemäße genetisch veränderte Organismus weist somit in dieser bevorzugten Ausführungsform im Vergleich zum genetisch nicht veränderten Wildtyp eine Ketolase-Aktivität auf und ist somit vorzugsweise in der Lage, transgen eine Ketolase zu exprimieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0044] In dieser bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, analog zu der vorstehend beschriebenen Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, vorzugsweise durch Einbringen von Nukleinsäuren, die Ketolasen kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, in den Ausgangsorganismus.

[0045] Dazu kann in beiden Ausführungsformen prinzipiell jede Nukleinsäuren, die eine Ketolase kodiert, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, verwendet werden.

[0046] Die Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, führt im erfindungsgemäßen Verfahren überraschenderweise zu Ketocarotinoiden mit einer geringeren Menge an hydroxylierten Nebenprodukten als bei der Verwendung der im Stand der Technik verwendeten Ketolase-Gene.

[0047] Alle in der Beschreibung erwähnten Nukleinsäuren können beispielsweise eine RNA-, DNA- oder cD-NA-Sequenz sein.

[0048] Bei genomischen Ketolase-Sequenzen aus eukaryotischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall, dass der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entspre-

chenden Ketolase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsauresequenzen wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

[0049] Beispiele für Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, und die entsprechenden Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, die im erfindungsgemäßen Verfahren vorteilhaft verwendet werden können, sind beispielsweise Sequenzen aus

Nostoc sp. Strain PCC7120 (Accession NO: AP003592, BAB74888; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 1, Protein SEQ ID NO: 2),

Nostoc punctiforme ATTC 29133, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ AABC01000195, Basenpaar 55,604 bis 55,392 (SEQ ID NO: 3); Protein: Acc.-No. ZP 00111258 (SEQ ID NO: 4) (als putatives Protein annotiert) oder

Nostoc punctiforme ATTC 29133, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ AABC01000196, Basenpaar 140,571 bis 139,810 (SEQ ID NO: 5), Protein: (SEQ ID NO: 6) (nicht annotiert).

Synechococcus sp. WH 8102, Nukleinsaure: Acc.-No. NZ_AABD01000001, Basenpaar 1,354,725–1,355,528 (SEQ ID NO: 46), Protein: Acc.-No. ZP,00115639 (SEQ ID NO: 47) (als putatives Protein annotiert),

oder von diesen Sequenzen abgeleitete Ketolasesequenzen wie beispielsweise die Ketolasen der Sequenz SEQ ID NO: 8 oder 10 und die entsprechenden kodierenden Nukleinsäuresequenzen SEQ ID NO: 7 oder SEQ ID NO: 9, die beispielsweise durch Variation/Mutation aus der Sequenz SEQ ID NO: 4 bzw. SEQ ID NO: 3 hervorgehen,

die Ketolasen der Sequenz SEQ ID NO: 12 oder 14 und die entsprechenden kodierenden Nukleinsäuresequenzen SEQ ID NO: 11 oder SEQ ID NO: 13, die beispielsweise durch Variation/Mutation aus der Sequenz SEQ ID NO: 6 bzw. SEQ ID NO: 5 hervorgehen, oder

die Ketolasen der Sequenz SEQ ID NO: 49 oder 51 und die entsprechenden kodierenden Nukleinsäuresequenzen SEQ ID NO: 48 oder SEQ ID NO: 50, die beispielsweise durch Variation bzw. Mutation aus der Sequenz SEQ ID NO: 47 bzw. SEQ ID NO: 46 hervorgehen.

[0050] Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene, die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden können, lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Identitätsvergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der vorstehend beschriebenen Sequenzen SEQ ID NO: 2 leicht auffinden.

[0051] Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene lassen sich weiterhin ausgehend von den vorstehend beschriebenen Nukleinsäuresequenzen, insbesondere ausgehend von den Sequenzen SEQ ID NO: 1 aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungstechniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0052] Die Hybridisierung kann unter moderaten (geringe Stringenz) oder vorzugsweise unter stringenten (hohe Stringenz) Bedingungen erfolgen.

[0053] Solche Hybridisierungsbedingungen sind beispielsweise bei Sambrook, J., Fritsch, E.F., Maniatis, T., in: Molecular Cloning (A Laboratory Manual), 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989, Seiten 9.31–9.57 oder in Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, N.Y. (1989), 6.3.1–6.3.6 beschrieben.

[0054] Beispielhaft können die Bedingungen während des Waschschrittes ausgewählt sein aus dem Bereich von Bedingungen begrenzt von solchen mit geringer Stringenz (mit 2X SSC bei 50_C) und solchen mit hoher Stringenz (mit 0.2X SSC bei 50_C, bevorzugt bei 65_C) (20X SSC: 0,3 M Natriumcitrat, 3 M Natriumchlorid, pH 7.0).

[0055] Darüberhinaus kann die Temperatur während des Waschschrittes von moderaten Bedingungen bei Raumtemperatur, 22°C, bis zu stringenten Bedingungen bei 65°C angehoben werden.

[0056] Beide Parameter, Salzkonzentration und Temperatur, können gleichzeitig variiert werden, auch kann einer der beiden Parameter konstant gehalten und nur der andere variiert werden. Während der Hybridisierung können auch denaturierende Agenzien wie zum Beispiel Formamid oder SDS eingesetzt werden. In Gegenwart von 50% Formamid wird die Hybridisierung bevorzugt bei 42°C ausgeführt.

[0057] Einige beispielhafte Bedingungen für Hybridisierung und Waschschritt sind infolge gegeben:

- (1) Hybridiserungsbedingungen mit zum Beispiel
- (i) 4X SSC bei 65°C, oder
- (ii) 6X SSC bei 45°C, oder
- (iii) 6X SSC bei 68°C, 100 mg/ml denaturierter Fischsperma-DNA, oder
- (iv) 6X SSC, 0.5% SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA bei 68°C, oder
- (v) 6X SSC, 0.5% SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA, 50% Formamid bei 42°C, oder
- (vi) 50% Formamid, 4X SSC bei 42 C, oder
- (vii) 50% (vol/vol) Formamid, 0.1% Rinderserumalbumin, 0.1% Ficoll, 0.1% Polyvinylpyrrolidon, 50 mM Na-

triumphosphatpuffer pH 6.5, 750 mM NaCl, 75 mM Natriumcitrat bei 42°C, oder

- (viii) 2X oder 4X SSC bei 50°C (moderate Bedingungen), oder
- (ix) 30 bis 40% Formamid, 2X oder 4X SSC bei 42° (moderate Bedingungen).
- (2) Waschschritte für jeweils 10 Minuten mit zum Beispiel
- (i) 0.015 M NaCl/0.0015 M Natriumcitrat/0.1% SDS bei 50°C, oder
- (ii) 0.1X SSC bei 65°C, oder
- (iii) 0.1X SSC, 0.5% SDS bei 68°C, oder
- (iv) 0.1X SSC, 0.5% SDS, 50% Formamid bei 42°C, oder
- (v) 0.2X SSC, 0.1% SDS bei 42°C, oder
- (vi) 2X SSC bei 65°C (moderate Bedingungen).

[0058] In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahren bringt man Nukleinsäuren ein, die eine Ketolase kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50%, vorzugsweise mindestens 60%, vorzugsweise mindestens 65%, vorzugsweise mindestens 70%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95%, besonders bevorzugt mindestens 98% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 aufweist.

[0059] Dabei kann es sich um eine natürliche Ketolase-Sequenz handeln, die wie vorstehend beschrieben durch Identitätsvergleich der Sequenzen aus anderen Organismen gefunden werden kann oder um eine künstliche Ketolase-Sequenz, die ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 2 durch künstliche Variation, beispielsweise durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgewandelt wurde.

[0060] Unter dem Begriff "Substitution" ist in der Beschreibung der Austausch einer oder mehrerer Aminosäuren durch eine oder mehrere Aminosäuren zu verstehen. Bevorzugt werden sog. konservative Austausche durchgeführt, bei denen die ersetzte Aminosäure eine ähnliche Eigenschaft hat wie die ursprüngliche Aminosäure, beispielsweise Austausch von Glu durch Asp, Gln durch Asn, Val durch Ile, Leu durch Ile, er durch Thr. [0061] Deletion ist das Ersetzen einer Aminosäure durch eine direkte Bindung. Bevorzugte Positionen für Deletionen sind die Termini des Polypeptides und die Verknüpfungen zwischen den einzelnen Proteindomänen. [0062] Insertionen sind Einfügungen von Aminosäuren in die Polypeptidkette, wobei formal eine direkte Bindung durch ein oder mehrere Aminosäuren ersetzt wird.

[0063] Unter Identität zwischen zwei Proteinen wird die Identität der Aminosäuren über die jeweils gesamte Proteinlänge verstanden, insbesondere die Identität die durch Vergleich mit Hilfe der Vector NTI Suite 7.1 Software der Firma Informax (USA) unter Anwendung der Clustal Methode (Higgins DG, Sharp PM. Fast and sensitive multiple sequence alignments on a microcomputer.

[0064] Comput Appl. Biosci. 1989 Apr; 5 (2): 151-1) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

Multiple alignment parameter:

Gap opening penalty	. 10
Gap extension penalty	10
Gap separation penalty range	8
Gap separation penalty	off
% identity for alignment delay	40
Residue specific gaps	off
Hydrophilic residue gap	off
Transition weighing	0

Pairwise alignment parameter:

FAST algorithm on K-tuple size 1
Gap penalty 3 Window size 5
Number of best diagonals 5

[0065] Unter einer Ketolase, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 aufweist, wird dementsprechend eine Ketolase verstanden, die bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ ID NO: 2, insbesondere nach obigen Programmlogarithmus mit obigem Parametersatz eine Identität von mindestens 42% aufweist.

[0066] Beispielsweise weist nach obigen Programmlogarithmus mit obigem Parametersatz die Sequenz der Ketolase aus Nostoc punctiforme ATTC 29133 (SEQ ID NO: 4) mit der Sequenz der Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 (SEQ ID NO: 2) eine Identität von 65% auf.

[0067] Die Sequenz der zweiten Ketolase aus Nostoc punctiforme ATTC 29133 (SEQ ID NO: 6) weist mit der Sequenz der Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 (SEQ ID NO: 2) beispielsweise eine Identität von 58% auf.

[0068] Die Sequenz der Ketolase aus Synechococcus sp. WH 8102 (SEQ ID NO: 47) weist mit der Sequenz der Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 (SEQ ID NO: 2) beispielsweise eine Identität von 44% auf.

[0069] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

[0070] Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der Organismusspezifischen "codon usage" häufig verwendet werden. Die "codon usage" lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

[0071] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 1, in den Organismus ein.

[0072] Alle vorstehend erwähnten Ketolase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, S. 896–897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

[0073] Die Sequenz der Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 (SEQ ID NO: 2) weist mit den Sequenzen der Ketolasen die in den Verfahren des Standes der Technik verwendet werden eine Identität von 39% (Agrobacterium aurantiacum (EP 735 137, Accession NO: D58420), 40% (Alcaligenes sp. PC-1 (EP 735137, Accession NO: D58422) und 20 bis 21% (Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille und Haematoccus pluvialis, NIES-144 (EP 725137, WO 98/18910 und Lotan et al, FEBS Letters 1995, 364, 125–128, Accession NO: X86782 und D45881) auf.

[0074] In einer bevorzugten Ausführungsform werden Organismen kultiviert, die gegenüber dem Wildtyp zusätzlich zur erhöhten Ketolase-Aktivität eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität aufweisen.

[0075] Unter Hydroxylase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Hydroxylase verstanden.

[0076] Unter einer Hydroxylase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-lonon-Ring von Carotinoiden eine Hydroxy-Gruppe einzuführen.

[0077] Insbesondere wird unter einer Hydroxylase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β-Carotin in Zeaxanthin oder Canthaxanthin in Astaxanthin umzuwandeln.

[0078] Dementsprechend wird unter Hydroxylase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase umgesetzte Menge β-Carotin oder Canthaxanthin bzw. gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin verstanden.

[0079] Bei einer erhöhten Hydroxylase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase die umgesetzte Menge β-Carotin oder Canthaxantin bzw. die gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin erhöht.

[0080] Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität mindestens 5%, weiter bevorzugt mindestens 20%, weiter bevorzugt mindestens 50%, weiter bevorzugt mindestens 100%, bevorzugter mindestens 300%, noch bevorzugter mindestens 500%, insbesondere mindestens 600% der Hydroxylase-Aktivität des Wildtyps.

[0081] Unter β-Cyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer β-Cyclase verstanden.

[0082] Unter einer β-Cyclase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen β-lonon-Ring zu überführen.

[0083] Insbesondere wird unter einer β -Cyclase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, γ -Carotin in β -Carotin umzuwandeln.

[0084] Dementsprechend wird unter β -Cyclase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein β -Cyclase umgesetzte Menge γ -Carotin bzw. gebildete Menge β -Carotin verstanden.

[0085] Bei einer erhöhten β-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein β-Cyclase die umgesetzte Menge an Lycopin bzw. γ-Carotin oder die gebildete Menge an γ-Carotin aus Lycopin bzw. die gebildete Menge an β-Carotin aus γ-Carotin erhöht.

[0086] Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität mindestens 5%, weiter bevorzugt mindestens 20%, weiter bevorzugt mindestens 50%, weiter bevorzugt mindestens 100%, bevorzugter mindestens 300%, noch bevorzugter mindestens 500%, insbesondere mindestens 600% der β-Cyclase-Aktivität des Wildtyps.

[0087] Die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Organismen und in Wildtyp- bzw. Referenzorganismen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen: Die Aktivität der

Hydroxylase wird nach Bouvier et al. (Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320-328) in vitro bestimmt. Es wird zu einer bestimmten Menge an Organismusextrakt Ferredoxin, Ferredoxin-NADP Oxidoreductase, Katalase, NADPH sowie β-Carotin mit Mono- und Digalaktosylglyzeriden zugegeben.

[0088] Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, Keller, d'Harlingue und Camara (Xanthophyll biosynthesis: molecular and functional characterization of carotenoid hydroxylases from pepper fruits (Capsicum annuum L.; Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320–328):

[0089] Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 0.250 ml durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), 0.025 mg Ferredoxin von Spinat, 0.5 Einheiten Ferredoxin-NADP+ Oxidoreduktase von Spinat, 0.25 mM NADPH, 0.010 mg beta-Carotin (in 0.1 mg Tween 80 emulgiert), 0.05 mM einer Mischung von Mono- und Digalaktosylglyzeriden (1:1), 1 Einheit Katalyse, 200 Mono- und Digalaktosylglyzeriden (1:1), 0.2 mg Rinderserumalbumin und Organismusextrakt in unterschiedlichem Volumen. Die Reaktionsmischung wird 2 Stunden bei 30°C inkubiert. Die Reaktionsprodukte werden mit organischem Lösungsmittel wie Aceton oder Chloroform/Methanol (2:1) extrahiert und mittels HPLC bestimmt.

[0090] Die Bestimmung der β-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Organismen und in Wildtyp- bzw. Referenzorganismen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

[0091] Die Aktivität der β-Cyclase wird nach Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185 (1) (1992) 9–15) in vitro bestimmt. Es werden zu einer bestimmten Menge an Organismusextrakt Kaliumphosphat als Puffer (pH 7.6), Lycopin als Substrat, Stromaprotein von Paprika, NADP+, NADPH und ATP zugegeben.

[0092] Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der β-Cyclase-Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, d'Harlingue und Camara (Molecular Analysis of carotenoid cyclae inhibition; Arch. Biochem. Biophys. 346 (1) (1997) 53–64): Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 250 μl Volumen durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), unterschiedliche Mengen an Organismusextrakt, 20 nM Lycopin, 250 μg an chromoplastidärem Stromaprotein aus Paprika, 0.2 mM NADP+, 0.2 mM NADPH und 1 mM ATP. NADP/NADPH und ATP werden in 10 ml Ethanol mit 1 mg Tween 80 unmittelbar vor der Zugabe zum Inkubationsmedium gelöst. Nach einer Reaktionszeit von 60 Minuten bei 30°C wird die Reaktion durch Zugabe von Chloroform/Methanol (2:1) beendet. Die in Chloroform extrahierten Reaktionsprodukte werden mittels HPLC analysiert.

[0093] Ein alternativer Assay mit radioaktivem Substrat ist beschrieben in Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185 (1) (1992) 9–15).

[0094] Die Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Expressions- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression von Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase, und/oder von Nukleinsäuren, kodierend eine β-Cyclase, gegenüber dem Wildtyp.

[0095] Die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase, und/oder die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, gegenüber dem Wildtyp kann ebenfalls durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Induzierung des Hydroxylase-Gens und/oder β-Cyclase-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von einer oder mehrerer Hydroxylase-Genkopien und/oder β-Cyclase-Genkopien, also durch Einbringen mindestens einer Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, und/oder mindestens einer Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, in den Organismus.

[0096] Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase und/oder β-Cyclase, wird erfindungsgemäß auch die Manipulation der Expression der Organismus eigenen endogenen Hydroxylase und/oder β-Cyclase verstanden.

[0097] Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Hydroxylasen und/oder β-Cyclasen kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine erhöhte Expressionsrate des Gens zur Folge hat, kann beispielsweise durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

[0098] Es ist, wie vorstehend beschrieben, möglich, die Expression der endogenen Hydroxylase und/oder β-Cyclase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

[0099] Des weiteren kann eine veränderte bzw. erhöhte Expression eines endogenen Hydroxylase- und/oder β-Cyclase-Gens dadurch erzielt werden, dass ein im nicht transformierten Organismus nicht vorkommendes Regulator-Protein mit dem Promotor dieses Gens in Wechselwirkung tritt.

[0100] Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben.

[0101] In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, in den Organismus.

[0102] Dazu kann prinzipiell jedes Hydroxylase-Gen bzw. jedes β -Cyclase-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine Hydroxylase und jede Nukleinsäure, die eine β -Cyclase kodiert, verwendet werden.

[0103] Bei genomischen Hydroxylase- bzw. β-Cyclase-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryotischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall, dass der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechende Hydroxylase bzw. β-Cyclase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs, zu verwenden.

[0104] Ein Beispiel für ein Hydroxylase-Gen ist eine Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, aus Haematococcus pluvialis, Accession AX038729, WO 0061764); (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 15, Protein: SEQ ID NO: 16).

[0105] Ein Beispiel für ein β -Cyclase-Gen ist eine Nukleinsäure, kodierend eine β -Cyclase aus Tomate (Accession X86452) (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 17, Protein: SEQ ID NO: 18).

[0106] In den erfindungsgemäßen bevorzugten transgenen Organismen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres Hydroxylase-Gen und/oder β-Cyclase-Gen vor. [0107] In dieser bevorzugten Ausführungsform weist der genetisch veränderte Organismus beispielsweise mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine β-Cyclase, auf.

[0108] Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Hydroxylase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30%, vorzugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90%, am bevorzugtesten mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 16, und die die enzymatische Eigenschaft einer Hydroxylase aufweisen.

[0109] Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SEQ ID. NO: 16 leicht auffinden.

[0110] Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 15 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0111] In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Hydroxylase der Sequenz SEQ ID NO: 16.

[0112] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

[0113] Bevorzugt werden dafür solche Kodons verwendet, die entsprechend des Organismusspezifischen "codon usage" häufig verwendet werden. Dieser "codon usage" lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

[0114] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 15, in den Organismus ein.

[0115] Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als β-Cyclase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30%, vorzugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90%, am bevorzugtesten mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 18, und die die enzymatische Eigenschaft einer β-Cyclase aufweisen.

[0116] Weitere Beispiele für β-Cyclasen und β-Cyclase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SEQ ID NO: 18 leicht auffinden.

[0117] Weitere Beispiele für β -Cyclasen und β -Cyclase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 17 aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0118] In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der β-Cyclase der Sequenz SEQ. ID. NO: 18.

[0119] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

[0120] Bevorzugt werden dafür solche Kodons verwendet, die entsprechend des Organismusspezifischen "codon usage" häufig verwendet werden. Dieser "codon usage" lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

[0121] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 17 in den Organismus ein.

[0122] Alle vorstehend erwähnten Hydroxylase-Gene oder β-Cyclase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896–897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lecken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

[0123] Besonders bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren genetisch veränderte Organismen mit folgende Kombinationen genetischer Veränderungen verwendet:

Genetisch veränderte Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität und eine erhöhte R-Cyclase-Aktivität aufweisen und

genetisch veränderte Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine erhöhte R-Cyclase-Aktivität aufweisen.

[0124] Die Herstellung dieser genetisch veränderten Organismen kann, wie nachstehend beschrieben, beispielsweise durch Einbringen einzelner Nukleinsäurekonstrukte (Expressionskassetten) oder durch Einbringen von Mehrfachkonstrukten erfolgen, die bis zu zwei oder drei der beschriebenen Aktivitäten enthalten.

[0125] Unter Organismen werden erfindungsgemäß vorzugsweise Organismen verstanden, die als Wildtypoder Ausgangsorganismen natürlicherweise oder durch genetische Komplementierung und/oder Umregulierung der Stoffwechselwege in der Lage sind, Carotinoide, insbesondere (3-Carotin und/oder Zeaxanthin und/oder Neoxanthin und/oder Violaxanthin und/oder Lutein herzustellen.

[0126] Weiter bevorzugte Organismen weisen als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen bereits eine Hydroxylase-Aktivität auf und sind somit als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen in der Lage, Zeaxanthin herzustellen. [0127] Bevorzugte Organismen sind Pflanzen oder Mikroorganismen, wie beispielsweise Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze.

[0128] Als Bakterien können sowohl Bakterien verwendet werden, die aufgrund des Einbringens von Genen der Carotinoidbiosynthese eines Carotinoid-produzierenden Organismus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren, wie beispielsweise Bakterien der Gattung Escherichia, die beispielsweise crt-Gene aus Erwinia enthalten, als auch Bakterien, die von sich aus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren wie beispielsweise Bakterien der Gattung Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes, Paracoccus, Nostoc oder Cyanobakterien der Gattung Synechocystis.

[0129] Bevorzugte Bakterien sind Escherichia co1i, Erwinia herhicola, Erwinia uredovora, Agrobacterium aurantiacum, Alcaligenes sp. PC-1, Flavobacterium sp. strain R1534, das Cyanobacterium Synechocystis sp. PCC6803, Paracoccus marcusii oder Paracoccus carotinifaciens.

[0130] Bevorzugte Hefen sind Candida, Saccharomyces, Hansenula, Pichia oder Phaffia. Besonders bevorzugte Hefen sind Xanthophyllomyces dendrorhous oder Phaffia rhodozyma.

[0131] Bevorzugte Pilze sind Aspergillus, Trichodemta, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium oder weitere in Indian Chem. Engr. Section B. Vol. 37, No. 1, 2 (1995) auf Seite 15, Tabelle 6 beschriebene Pilze.

[0132] Bevorzugte Algen sind Grünalgen, wie beispielsweise Algen der Gattung Haematococcus, Phaedactylum tricornatum, Volvox oder Dunaliella. Besonders bevorzugte Algen sind Haematococcus puvialis oder Dunaliella bardawil.

[0133] Weitere brauchbare Mikroorganismen und deren Herstellung zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens sind beispielsweise aus der DE-A-199 16 140 bekannt, worauf hiermit Bezug genommen wird. [0134] Besonders bevorzugte Pflanzen sind Pflanzen ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassicaceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae.

[0135] Ganz besonders bevorzugte Pflanzen sind ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tagetes errecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Amica, Aquilegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Grocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Gertiera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Labumum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus,

Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia, besonders bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Lycopersicon, Rosa, Calendula, Physalis, Medicago, Helianthus, Chrisanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium, Tropaeolum oder Adonis.

[0136] Im erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden wird vorzugsweise dem Kultivierungsschritt der genetisch veränderten Organismen ein Ernten der Organismen und weiter bevorzugt zusätzlich ein Isolieren von Ketocarotinoiden aus den Organismen angeschlossen.

[0137] Das Ernten der Organismen erfolgt in an sich bekannter Weise dem jeweiligen Organismus entsprechend. Mikroorganismen, wie Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze oder Pflanzenzellen, die durch Fermentation in flüßigen Nährmedien kultiviert werden, können beispielsweise durch Zentrifugieren, Dekantieren oder Filtrieren abgetrennt werden. Pflanzen werden in an sich bekannter Weise auf Nährböden gezogen und entsprechend geerntet.

[0138] Die Kultivierung der genetisch veränderten Mikroorganismen erfolgt bevorzugt in Gegenwart von Sauerstoff bei einer Kultivierungstemperatur von mindestens etwa 20°C, wie z.B. 20°C bis 40°C, und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9. Bei genetisch veränderten Mikroorganismen erfolgt vorzugsweise zunächst die Kultivierung der Mikroorganismen in Gegenwart von Sauerstoff und in einem Komplexmedium, wie z.B. TB- oder LB- Medium bei einer Kultivierungstemperatur von etwa 20°C oder mehr, und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9, bis eine ausreichende Zelldichte erreicht ist. Um die Oxidationsreaktion besser steuern zu können, bevorzugt man die Verwendung eines induzierbaren Promotors. Die Kultivierung wird nach Induktion der Ketolase-expression in Gegenwart von Sauerstoff, z.B. 12 Stunden bis 3 Tage, fortgesetzt.

[0139] Die Isolierung der Ketocarotinoide aus der geernteten Biomasse erfolgt in an sich bekannter Weise, beispielsweise durch Extraktion und gegebenenfalls weiterer chemische oder physikalischer Reinigungsprozesse, wie beispielsweise Fällungsmethoden, Kristallographie, thermische Trennverfahren, wie Rektifizierverfahren oder physikalische Trennverfahren, wie beispielsweise Chromatographie.

[0140] Wie nachstehend erwähnt, können die Ketocarotinoide in den erfindungsgemäßen, genetisch veränderten Pflanzen vorzugsweise in verschiedenen Pflanzengeweben, wie beispielsweise Samen, Blätter, Früchte, Blüten, insbesondere in Blütenblättern spezifisch hergestellt werden.

[0141] Die Isolierung von Ketocarotinoiden aus den geernteten Blütenblättern erfolgt in an sich bekannter Weise, beispielsweise durch Trocknung und anschließender Extraktion und gegebenenfalls weiterer chemischer oder physikalischer Reinigungsprozesse, wie beispielsweise Fällungsmethoden, Kristallographie, thermische Trennverfahren, wie Rektifizierverfahren oder physikalische Trennverfahren, wie beispielsweise Chromatographie. Die Isolierung von Ketocarotinoiden aus den Blütenblättern erfolgt beispielsweise bevorzugt durch organische Lösungsmittel wie Aceton, Hexan, Ether oder tert.-Methylbutylether.

[0142] Weitere Isolierverfahren von Ketocarotinoiden, insbesondere aus Blütenblättern, sind beispielsweise in Egger und Kleinig (Phytochemistry (1967) 6, 437–440) und Egger (Phytochemistry (1965) 4, 609–618) beschrieben.

[0143] Vorzugsweise sind die Ketocarotinoide ausgewählt aus der Gruppe Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3'-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin.

[0144] Ein besonders bevorzugtes Ketocarotinoid ist Astaxanthin.

[0145] Je nach verwendetem Organismus fallen die Ketocarotinoide in freier Form oder als Fettsäureester an.

[0146] In Blütenblättern von Pflanzen fallen die Ketocarotinlide im erfindungsgemäßen Verfahren in Form ihrer Mono- oder Diester mit Fettsäuren an. Einige nachgewiesene Fettsäuren sind z.B. Myristinsäure, Palmitinsäure, Stearinsäure, Ölsäure, Linolensäure, und Laurinsäure (Kamata und Simpson (1987) Comp. Biochem. Physiol. Vol. 86B(3), 587–591).

[0147] Die Herstellung der Ketocarotinoide kann in der ganzen Pflanze oder in einer bevorzugten Ausführungsform spezifisch in Pflanzengeweben, die Chromoplasten enthalten, erfolgen. Bevorzugte Pflanzengewebe sind beispielsweise Wurzeln, Samen, Blätter, Früchte, Blüten und insbesondere Nektarien und Blütenblätter, die auch Petalen bezeichnet werden.

[0148] In einer besonderes bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen, die in Blüten die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

[0149] Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, dass die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt funktionell verknüpft mit einem blütenspezifischen Promotor in die Pflanze eingebracht.

[0150] In einer weiteren, besonderes bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen, die in Früchten die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

[0151] Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, dass die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines

fruchtspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt funktionell verknüpft mit einem fruchtspezifischen Promotor in die Pflanze eingebracht.

[0152] In einer weiteren, besonderes bevorzugten, Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen, die in Samen die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

[0153] Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, dass die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt funktionell verknüpft mit einem samenspezifischen Promotor in die Pflanze eingebracht.

[0154] Das Targeting in die Chromplasten erfolgt durch ein funktionell verknüpftes plastidäres Transitpeptid. [0155] Im folgenden wird exemplarisch die Herstellung genetisch veränderter Pflanzen mit erhöhter oder verursachter Ketolase-Aktivität beschrieben. Die Erhöhung weiterer Aktivitäten, wie beispielsweise der Hydroxylase-Aktivität und/oder der β-Cyclase-Aktivität kann analog unter Verwendung von Nukleinsäuresequenzen, kodierend eine Hydroxylase bzw. β-Cyclase anstelle von Nukleinsäuresequenzen, kodierend eine Ketolase, erfolgen. Die Transformation kann bei den Kombinationen von genetischen Veränderungen einzeln oder durch Mehrfachkonstrukte erfolgen.

[0156] Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt vorzugsweise durch Transformation der Ausgangspflanzen, mit einem Nukleinsäurekonstrukt, das die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase enthält, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

[0157] Diese Nukleinsäurekonstrukte, in denen die kodierende Nukleinsäuresequenz mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten, werden im folgenden auch Expressionskassetten genannt.

[0158] Vorzugsweise enthalten die Regulationssignale einen oder mehrere Promotoren, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

[0159] Die Expressionskassetten beinhaften Regulationssignale, also regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfasst eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für mindestens eines der vorstehend beschriebenen Gene operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, das jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann.

[0160] Im folgenden werden beispielhaft die bevorzugten Nukleinsäurekonstrukte, Expressionskassetten und Vektoren für Pflanzen und Verfahren zur Herstellung von transgenen Pflanzen, sowie die transgenen Pflanzen selbst beschrieben.

[0161] Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten, aber nicht darauf beschränkten Sequenzen, sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärkern wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693–8711).

[0162] Als Promotor der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann.

[0163] "Konstitutiver" Promotor meint solche Promotoren, die eine Expression in zahlreichen, bevorzugt allen, Geweben über einen größeren Zeitraum der Pflanzenentwicklung, bevorzugt zu allen Zeitpunkten der Pflanzenentwicklung, gewährleisten.

[0164] Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der Promotor des 35S-Transkriptes des CaMV Blumenkohlmosaikvirus (Franck et al. (1980) Cell 21: 285–294; Odell et al. (1985) Nature 313: 810–812; Shewmaker et al. (1985) Virology 140: 281–288; Gardner et al. (1986) Plant Mol Biol 6: 221–228), der 19S CaMV Promotor (US 5,352,605; WO 84/02913; Benfey et al. (1989) EMBO J 8: 2195–2202), den Triose-Phosphat Translokator (TPT) Promotor aus Arabidopsis thaliana Acc.-No. AB006698, Basenpaar 53242 bis 55281; das Gen beginnend ab by 55282 ist mit "phosphate/triose-phosphate translocator" annotiert, oder den 34S Promoter aus Figwort mosaic virus Acc.-No. X16673, Basenpaar 1 bis 554.

[0165] Ein weiterer geeigneter konstitutiver Promotor ist der pds Promoter (Pecker et al. (1992) Proc. Natl. Acad. Sci USA 89: 4962–4966) oder der "Rubisco small subunit (SSU)"-Promotor (US 4,962,028), der LeguminB-Promotor (GenBank Acc.-Nr. X03677), der Promotor der Nopalinsynthase aus Agrobacterium, der TR-Doppelpromotor, der OCS (Octopin Synthase) Promotor aus Agrobacterium, der Ubiquitin Promotor

(Holtort S et al. (1995) Plant Mol Biol 29: 637–649), der Ubiquitin 1 Promotor (Christessen et al. (1992) Plant Mol Biol 18: 675–689; Bruce et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86: 9692–9696), der Smas Promotor, der Cinnamylalkoholdehydrogenase-Promotor (US 5,683,439), die Promotoren der vakuolärer ATPase Untereinheiten oder der Promotor eines prolinreichen Proteins aus Weizen (WO 91/13991), der Pnit-Promoter (Y07648.L, Hillebrand et al. (1998), Plant. Mol. Biol. 36, 89–99, Hillebrand et al. (1996), Gene, 170, 197–200) sowie weitere Promotoren von Genen, deren konstitutive Expression in Pflanzen dem Fachmann bekannt ist. [0166] Die Expressionskassetten können auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten (Übersichtsartikel: Gatz et al. (1997) Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol 48: 89–108), durch den die Expression des Ketolase-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren, wie z.B. der PRP1 Promotor (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22: 361–366), ein durch Salicylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzolsulfonamid-induzierbarer Promotor (EP 0 388186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer Promotor (Gatr et al. (1992) Plant J 2: 397–404), ein durch Abscisinsäure induzierbarer Promotor (EP 0 335 528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer Promotor (WO 93/21334) können ebenfalls verwendet werden.

[0167] Ferner sind Promotoren bevorzugt, die durch Biotischen oder abiotischen Stress induziert werden wie beispielsweise der pathogen-induzierbare Promotor des PRP1-Gens (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22: 361–366), der hitreinduzierbare hsp70- oder hsp80-Promoter aus Tomate (US 5,187,267), der kälteinduzierbare alpha-Amylase Promoter aus der Kartoffel (WO 96/12814), der licht-induzierbare PPDK Promotor oder der verwundungsinduzierte pinll-Promoter (EP 375091).

[0168] Pathogen-induzierbare Promotoren umfassen die von Genen, die infolge eines Pathogenbefalls induziert werden wie beispielsweise Gene von PR-Proteinen, SAR-Proteinen, b-1,3-Glucanase, Chitinase usw. (beispielsweise Redolfi et al. (1983) Neth J Plant Pathol 89: 245–254; Uknes, et al. (1992) The Plant Cell 4: 645-656; Van Loon (1985) Plant Mol Viral 4: 111–116; Marineau et al. (1987) Plant Mol Biol 9: 335–342; Matton et al. (1987) Molecular Plant-Microbe Interactions 2: 325–342; Somssich et al. (1986) Proc Natl Acad Sci USA 83: 2427–2430; Somssich et al. (1988) Mol Gen Genetics 2: 93–98; Chen et al. (1996) Plant J 10: 955–966; Zhang and Sing (1994) Proc Natl Acad Sci USA 91: 2507–2511; Warner, et al. (1993) Plant J 3: 191–201; Siebertz et al. (1989) Plant Cell 1: 961–968 (1989).

[0169] Umfasst sind auch verwundungsinduzierbare Promotoren wie der des pinll-Gens (Ryan (1990) Ann Rev Phytopath 28: 425–449; Duan et al. (1996) Nat Biotech 14: 494–498), des wun1 und wun2-Gens (US 5,428,148), des win1- und win2-Gens (Stanford et al. (1989) Mol Gen Genet 215: 200–208), des Systemin-Gens (McGurl et al. (1992) Science 225: 1570–1573), des WIP1-Gens (Rohmeier et al. (1993) Plant Mol Biol 22: 783–792; Ekelkamp et al. (1993) FEBS Letters 323: 73–76), des MPI-Gens (Corderok et al. (1994) The Plant J 6 (2): 141–150) und dergleichen.

[0170] Weitere geeignete Promotoren sind beispielsweise fruchtreifung-spezifische Promotoren, wie beispielsweise der Fruchtreifung-spezifische Promotor aus Tomate (WO 94/21794, EP 409 625). Entwicklungsabhängige Promotoren schließt zum Teil die gewebespezifischen Promotoren ein, da die Ausbildung einzelner Gewebe naturgemäß entwicklungsabhängig erfolgt.

[0171] Weiterhin sind insbesondere solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Ketocarotinoiden bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Bevorzugt sind beispielsweise Promotoren mit Spezifitäten für die Antheren, Ovarien, Petalen, Sepalen, Blüten, Blätter, Stengel, Samen und Wurzeln und Kombinationen hieraus.

[0172] Knollen-, Speicherwurzel- oder Wurzel-spezifische Promotoren sind beispielsweise der Patatin-Promotor Klasse I (B33) oder der Promotor des Cathepsin D Inhibitors aus Kartoffel.

[0173] Blattspezifische Promotoren sind beispielsweise der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel (WO 97/05900), der SSU Promotor (small subunit) der Rubisco (Ribulose-1,5-bisphosphatcarboxylase) oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al. (1989) EM-BO J 8: 2445–2451).

[0174] Blütenspezifische Promotoren sind beispielsweise der Phytoen-Synthase Promotor (WO 92/16635) oder der Promotor des P-rr Gens (WO 98/22593), der AP3 Promoter aus Arabidopsis thaliana (siehe Beispiel 5), der CHRC-Promoter (Chromoplast-specific carotenoidassociated protein (CHRC) gehe promoter aus Cucumis sativus Acc.-No. AF099501, Basenpaar 1 bis 1532), der EPSP Synthase Promotor (5-enolpyruvylshikimate-3-phosphate synthase gene promoter aus Petunia hybrida, Acc.-No. M37029, Basenpaar 1 bis 1788), der PDS Promotor (Phytoene desaturase gene promoter aus Solanum lycopersicum, Acc.-No. U46919, Basenpaar 1 bis 2078), der DFR-A Promotor (Dihydroflavonol 4-reductase gene A promoter aus Petunia hybrida, Acc.-No. X79723, Basenpaar 32 bis 1902) oder der FBP1 Promotor (Floral Binding Protein 1 gene promoter aus Petunia hybrida, Acc.-No. L10115, Basenpaar 52 bis 1069).

[0175] Antheren-spezifische Promotoren sind beispielsweise der 5126-Promotor (US 5,689,049, US 5,689,051), der glob-I Promotor oder der g-Zein Promotor.

[0176] Samen-spezifische Promotoren sind beispielsweise der ACP05-Promotor (Acyl-carrier-Protein Gen, WO9218634), die Promotoren AtS1 und AtS3 von Arabidopsis (WO 9920775), der LeB4-Promotor von Vicia faba (WO 9729200 und US 06403371), der Napin-Promotor von Brassica napus (US 5608152; EP 255378;

US 5420034), der SBP-Promotor von Vicia faba (DE 9903432) oder die Maispromotoren End1 und End2 (WO 0011177).

[0177] Weitere zur Expression in Pflanzen geeignete Promotoren sind beschrieben in Rogers et al. (1987) Meth in Enrymol 153: 253–277; Schardl et al. (1987) Gene 61: 1–11 und Berger et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86: 8402–8406).

[0178] Besonders bevorzugt im erfindungsgemäßen Verfahren sind konstitutive, samenspezifische, fruchtspezifische, blütenspezifische und insbesondere blütenblattspezifische Promotoren.

[0179] Die vorliegende Erfindung betrifft daher insbesondere ein Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen blütenspezifischen oder insbesondere einen blütenblattspezifischen Promotor und eine Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0180] Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt vorzugsweise durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer vorstehend beschriebenen Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, und vorzugsweise einer zwischen Promotor und Nukleinsäure-Sequenz inserierten Nukleinsäure, die für ein plastidenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987), beschrieben sind.

[0181] Die vorzugsweise insertierte Nukleinsäuren, kodierend ein plastidäres Transitpeptid, gewährleisten die Lokalisation in Plastiden und insbesondere in Chromoplasten.

[0182] Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren Nukleinsäure-Sequenz für ein Ketolase-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chromoplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation der Ketolase in die Chromoplasten vom Ketolase-Teil enzymatisch abgespalten werden.

[0183] Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase oder einem anderen Transitpeptid (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco (rbcS) oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase als auch der Isopentenylpyrophosphat Isomerase-2) oder dessen funktionellem Äquivalent abgeleitet ist.

[0184] Besonders bevorzugt sind Nukleinsäure-Sequenzen von drei Kassetten des Plastiden-Transitpeptids der plastidären Transketolase aus Tabak in drei Leserastern als Kpnl/BamHI Fragmente mit einem ATG-Codon in der Ncol Schnittstelle:

pTP09

pTP10

pTP11

[0185] Weitere Beispiele für ein plastidäres Transitpeptid sind das Transitpeptid der plastidären Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) aus Arabisopsis thaliana und das Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Ribulosebisphosphat Carboxylase (rbcS) aus Erbse (Guerineau, F, Woolston, S, Brooks, L, Mullineaux, P (1988) An expression cassette for targeting foreign proteins into the chloroplasts. Nucl. Acids Res. 16: 11380). [0186] Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren können synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen Nukleinsäure-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen.

[0187] Bevorzugt sind, wie vorstehend beschrieben, synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons, die von Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden.

[0188] Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

[0189] Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet vorzugsweise in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine kodierende Nukleinsäuresequenz oder ein Nukleinsäurekonstrukt und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

[0190] Beispiele für einen Terminator sind der 35S-Terminator (Guerineau et al. (1988) Nucl Acids Res. 16: 11380), der nos Terminator (Depicker A, Stachel S, Dhaese P, Zambryski P, Goodman HM. Nopaline synthase: transcript mapping and DNA sequence. J Mol Appl Genet. 1982; 1 (6): 561–73) oder der ocs Terminator (Gielen, J, de Beuckeleer, M, Seurinck, J, Debroek, N, de Greve, H, Lemmers, M, van Montagu, M, Schell, J (1984)

The complete sequence of the TL-DNA of the Agrobacterium tumefaciens plasmid pTiAchS. EMBO J. 3: 835–846).

[0191] Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primer-repair", Restriktion oder Ligation verwendet werden.

[0192] Bei geeigneten Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden. [0193] Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

[0194] Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet.

[0195] Dazu können an sich bekannte Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt werden.

[0196] Geeignete Methoden zur Transformation von Pflanzen sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone – die sogenannte "particle bombardment" Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der, vorstehend beschriebene, durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128–143 sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991), 205–225) beschrieben.

[0197] Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711) oder besonders bevorzugt pSUN2, pSUN3, pSUN4 oder pSUNS (WO 02/00900).

[0198] Mit einem Expressionsplasmid transformierte Agrobakterien können in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

[0199] Zur bevorzugten Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen, im folgenden auch transgene Pflanzen bezeichnet, wird die fusionierte Expressionskassette, die eine Ketolase exprimiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19 oder insbesondere pSUNS und pSUN3 kloniert, der geeignet ist, in Agrobacterium tumefaciens transformiert zu werden. Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

[0200] Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15–38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthalten.

[0201] Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine Ketolase kodierenden Nukleinsäure wird eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71–119 (1993) beschrieben.

[0202] Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. pJIT117 (Guerineau et al. (1988) Nucl. Acids Res. 16: 11380), pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in E. coli als auch in Agrobakterien replizieren können.

[0203] Im folgenden wird die Herstellung der erfindungsgemäßen gentisch veränderten Mikroorganismen näher beschrieben:

[0204] Die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase oder β-Hydroxylase oder β-Cyclase sind vorzugsweise in Expressionskonstrukte eingebaut, enthaltend unter der genetischen Kontrolle regulativer Nukleinsäuresequenzen eine für ein erfindungsgemäßes Enzym kodierende Nukleinsäuresequenz; sowie Vektoren, umfassend wenigstens eines dieser Expressionskonstrukte.

[0205] Vorzugsweise umfassen solche erfindungsgemäßen Konstrukte 5'-stromaufwärts von der jeweiligen kodierenden Sequenz einen Promotor und 3'-stromabwärts eine Terminatorsequenz sowie gegebenenfalls weitere übliche regulative Elemente, und zwar jeweils operativ verknüpft mit der kodierenden Sequenz. Unter

einer "operativen Verknüpfung" versteht man die sequentielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und gegebenenfalls weiterer regulativer Elemente derart, dass jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann.

[0206] Beispiele für operativ verknüpfbare Sequenzen sind Targeting-Sequenzen sowie Translationsverstärker, Enhancer, Polyadenylierungssignale und dergleichen. Weitere regulative Elemente umfassen selektierbare Marker, Amplifikationssignale, Replikationsursprünge und dergleichen.

[0207] Zusätzlich zu den artifiziellen Regulationssequenzen kann die natürliche Regulationssequenz vor dem eigentlichen Strukturgen noch vorhanden sein. Durch genetische Veränderung kann diese natürliche Regulation gegebenenfalls ausgeschaltet und die Expression der Gene erhöht oder erniedrigt werden. Das Genkonstrukt kann aber auch einfacher aufgebaut sein, das heißt es werden keine zusätzlichen Regulationssignale vor das Strukturgen insertiert und der natürliche Promotor mit seiner Regulation wird nicht entfernt. Statt dessen wird die natürliche Regulationssequenz so mutiert, dass keine Regulation mehr erfolgt und die Genexpression gesteigert oder verringert wird. Die Nukleinsäuresequenzen können in einer oder mehreren Kopien im Genkonstrukt enthalten sein.

[0208] Beispiele für brauchbare Promotoren in Mikroorganismen sind: cos-, tac-, trp-, tet-, trp-tet-, lpp-, lac-, lpp-lac-, laclq-, T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-, lambda-PR- oder im lambda-PL-Promotor, die vorteilhafterweise in gram-negativen Bakterien Anwendung finden; sowie die gram-positiven Promotoren amy und SPO2 oder die Hefepromotoren ADC1, MFa , AC, P-60, CYC1, GAPDH. Besonders bevorzugt ist die Verwendung induzierbarer Promotoren, wie z.B. licht- und insbesondere temperaturinduzierbarer Promotoren, wie der P,P,-Promotor.

[0209] Prinzipiell können alle natürlichen Promotoren mit ihren Regulationssequenzen verwendet werden. Darüber hinaus können auch synthetische Promotoren vorteilhaft verwendet werden.

[0210] Die genannten regulatorischen Sequenzen sollen die gezielte Expression der Nukleinsäuresequenzen und die Proteinexpression ermöglichen. Dies kann beispielsweise je nach Wirtsorganismus bedeuten, dass das Gen erst nach Induktion exprimiert oder überexprimiert wird, oder dass es sofort exprimiert und/oder überexprimiert wird.

[0211] Die regulatorischen Sequenzen bzw. Faktoren können dabei vorzugsweise die Expression positiv beeinflussen und dadurch erhöhen oder erniedrigen. So kann eine Verstärkung der regulatorischen Elemente vorteilhafterweise auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem starke Transkriptionssignale wie Promotoren und/oder "Enhancer" verwendet werden. Daneben ist aber auch eine Verstärkung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der mRNA verbessert wird.

[0212] Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit den vorstehend beschriebenen Nukleinsäuresequenzen, kodierend eine Ketolase, β-Hydroxylase oder β-Cyclase sowie einem Terminator- oder Polyadenylierungssignal. Dazu verwendet man gängige Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley Interscience (1987) beschrieben sind.

[0213] Das rekombinante Nukleinsäurekonstrukt bzw. Genkonstrukt wird zur Expression in einem geeigneten Wirtsorganismus vorteilhafterweise in einen wirtsspezifischen Vektor insertiert, der eine optimale Expression der Gene im Wirt ermöglicht. Vektoren sind dem Fachmann wohl bekannt und können beispielsweise aus "Cloning Vectors" (Pouwels P. H. et al., Hrsg, Elsevier, Amsterdam – New York – Oxford, 1985) entnommen werden. Unter Vektoren sind außer Plasmiden auch alle anderen dem Fachmann bekannte Vektoren, wie beispielsweise Phagen, Viren, wie SV40, CMV, Baculovirus und Adenovirus, Transposons, IS-Elemente, Phasmide, Cosmide, und lineare oder zirkuläre DNA zu verstehen. Diese Vektoren können autonom im Wirtsorganismus repliziert oder chromosomal repliziert werden.

[0214] Als Beispiele für geeignete Expressionsvektoren können genannt werden:

[0215] Übliche Fusionsexpressionsvektoren, wie pGEX (Pharmacia Biotech Inc; Smith, D.B. und Johnson, K.S. (1988) Gene 67: 31–40), pMAL (New England Biolabs, Beverly, MA) und pRIT 5 (Pharmacia, Piscataway, NJ), bei denen Glutathion-S-Transferase (GST), Maltose E-bindendes Protein bzw. Protein A an das rekombinante Zielprotein fusioniert wird.

[0216] Nicht-Fusionsprotein-Expressionsvektoren wie pTrc (Amann et al., (1988) Gene 69: 301–315) und pET 11d (Studier et al. Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, Academic Press, San Diego, Kalifornien (1990) 60–89) oder pBluescript und pUC-Vektoren.

[0217] Hefe-Expressionsvektor zur Expression in der Hefe S. cerevisiae, wie pYepSec1 (Baldari et al., (1987) Embo J. 6: 229–234), pMFa (Kurjan und Herskowitz (1982) Cell 30: 933–943), pJRY88 (Schultz et al. (1987) Gene 54: 113–123) sowie pYES2 (Invitrogen Corporation, San Diego, CA).

[0218] Vektoren und Verfahren zur Konstruktion von Vektoren, die sich zur Verwendung in anderen Pilzen, wie filamentösen Pilzen, eignen, umfassen diejenigen, die eingehend beschrieben sind in: van den Hondel,

C.A.M.J.J. & Punt, P.J. (1991) "Gene transfer systems and vector development for filamentous fungi, in: Applied Molecular Genetics of Fungi, J.F. Peberdy et al., Hrsg., S. 1–28, Cambridge University Press: Cambridge. [0219] Baculovirus-Vektoren, die zur Expression von Proteinen in gezüchteten Insektenzellen (bspw. Sf9-Zellen) verfügbar sind, umfassen die pAc-Reihe (Smith et al., (1983) Mol. Cell Biol.. 3: 2156–2165) und die pVL-Reihe (Lucklow und Summers (1989) Virology 170: 31–39).

[0220] Weitere geeignete Expressionssysteme für prokaryontische und eukaryotische Zellen sind in Kapitel 16 und 17 von Sambrook, J., Fritsch, E.F. und Maniatis, T., Molecular cloning: A Laboratory Manual, 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989 beschrieben.

[0221] Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Expressionskonstrukte bzw. Vektoren sind genetisch veränderte Mikroorganismen herstellbar, welche beispielsweise mit wenigstens einem erfindungsgemäßen Vektor transformiert sind.

[0222] Vorteilhafterweise werden die oben beschriebenen erfindungsgemäßen rekombinanten Konstrukte in ein geeignetes Wirtssystem eingebracht und exprimiert. Dabei werden vorzugsweise dem Fachmann bekannte geläufige Klonierungs- und Transfektionsmethoden, wie beispielsweise Co-Präzipitation, Protoplastenfusion, Elektroporation, retrovirale Transfektion und dergleichen, verwendet, um die genannten Nukleinsäuren im jeweiligen Expressionssystem zur Expression ro bringen. Geeignete Systeme werden beispielsweise in Current Protocols in Molecular Biology, F. Ausubel et al., Hrsg., Wiley Interscience, New York 1997, beschrieben. [0223] Die Selektion erfolgreich transformierter Organismen kann durch Markergene erfolgen, die ebenfalls im Vektor oder in der Expressionskassette enthalten sind. Beispiele für solche Markergene sind Gene für Antibiotikaresistenz und für Enzyme, die eine farbgebende Reaktion katalysieren, die ein Anfärben der transformierten Zelle bewirkt. Diese können dann mittels automatischer Zellsortierung selektiert werden.

[0224] Erfolgreich mit einem Vektor transformierte Mikroorganismen, die ein entsprechendes Antibiotikaresistenzgen (z.B. G418 oder Hygromycin) tragen, lassen sich durch entsprechende Antibiotika-enthaltende Medien oder Nährböden selektieren. Markerproteine, die an der Zelloberfläche präsentiert werden, können zur Selektion mittels Affinitätschromatographie genutzt werden.

[0225] Die Kombination aus den Wirtsorganismen und den zu den Organismen passenden Vektoren, wie Plasmide, Viren oder Phagen, wie beispielsweise Plasmide mit dem RNA-Polymerase/Promoter-System, die Phagen 8 oder andere temperente Phagen oder Transposons und/oder weiteren vorteilhaften regulatorischen Sequenzen bildet ein Expressionssystem.

[0226] Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung von genetisch veränderten Organismen, dadurch gekennzeichnet, das man ein Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen Promotor und Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, und gegebenenfalls einen Terminator in das Genom des Ausgangsorganismus oder extrachromosomal in den Ausgangsorganismus einführt.

[0227] Die Erfindung betrifft ferner die genetisch veränderten Organismen, wobei die genetische Veränderung die Aktivität einer Ketolase

A für den Fall, dass der Wildtyporganismus bereits eine Ketolase-Aktivität aufweist, gegenüber dem Wildtyp erhöht und

B für den Fall, dass der Wildtyporganismus keine Ketolase-Aktivität aufweist, gegenüber dem Wildtyp verursacht

und die nach A erhöhte oder nach B verursachte Ketolase-Aktivität durch eine Ketolase verursacht wird, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0228] Wie vorstehend ausgeführt erfolgt die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp vorzugsweise durch eine Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0229] In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt, wie vorstehend ausgeführt, die Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, durch Einbringen von Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, in die Pflanzen und damit vorzugsweise durch Überexpression oder transgene Expression von Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

[0230] Die Erfindung betrifft ferner einen genetisch veränderten Organismus, enthaltend mindestens eine

transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist. Dies ist der Fall, wenn der Ausgangsorganismus keine Ketolase oder eine endogen Ketolase aufweist und eine transgene Ketolase überexprimiert wird.

[0231] Die Erfindung betrifft ferner einen genetisch veränderten Organismus, enthaltend mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist. Dies ist der Fall, wenn der Ausgangsorganismus eine endogen Ketolase aufweist und die endogene Ketolase überexprimiert wird.

[0232] Besonders bevorzugte, genetisch veränderte Organismen weisen, wie vorstehend erwähnt, zusätzlich eine erhöhte Hydroxlase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität gegenüber einem Wildtyporganismus auf. Weiter bevorzugte Ausführungsformen sind vorstehend im erfindungsgemäßen Verfahren beschrieben.

[0233] Unter Organismen werden erfindungsgemäß vorzugsweise Organismen verstanden, die als Wildtypoder Ausgangsorganismen natürlicherweise oder durch genetische Komplementierung und/oder Umregulierung der Stoffwechselwege in der Lage sind, Carotinoide, insbesondere β-Carotin und/oder Zeaxanthin und/oder Neoxanthin und/oder Violaxanthin und/oder Lutein herzustellen.

[0234] Weiter bevorzugte Organismen weisen als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen bereits eine Hydroxylase-Aktivität auf und sind somit als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen in der Lage, Zeaxanthin herzustellen. [0235] Bevorzugte Organismen sind Pflanzen oder Mikroorganismen, wie beispielsweise Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze.

[0236] Als Bakterien können sowohl Bakterien verwendet werden, die aufgrund des Einbringens von Genen der Carotinoidbiosynthese eines Carotinoid-produzierenden Organismus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren, wie beispielsweise Bakterien der Gattung Escherichia, die beispielsweise crt-Gene aus Erwinia enthalten, als auch Bakterien, die von sich aus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren wie beispielsweise Bakterien der Gattung Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes, Paracoccus, Nostoc oder Cyanobakterien der Gattung Synechocystis.

[0237] Bevorzugte Bakterien sind Escherichia coli, Erwinia herbicola, Erwinia uredovora, Agrobacterium aurantiacum, Alcaligenes sp. PC-1, Flavobacterium sp. strain R1534, das Cyanobacterium Synechocystis sp. PCC6803, Paracoccus marcusii oder Paracoccus carotinifaciens.

[0238] Bevorzugte Hefen sind Candida, Saccharomyces, Hansenula, Pichia oder Phaffia. Besonders bevorzugte Hefen sind Xanthophyllomyces dendrorhous oder Phaffia rhodozyma.

[0239] Bevorzugte Pilze sind Aspergillus, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium oder weitere in Indian Chem. Engr. Section B. Vol. 37, No. 1, 2 (1995) auf Seite 15, Tabelle 6 beschriebene Pilze.

[0240] Bevorzugte Algen sind Grünalgen, wie beispielsweise Algen der Gattung Haematococcus, Phaedactylum tricornatum, Volvox oder Dunaliella. Besonders bevorzugte Algen sind Haematococcus puvialis oder Dunaliella bardawil.

[0241] Weitere brauchbare Mikroorganismen und deren Herstellung zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens sind beispielsweise aus der DE-A-199 16 140 bekannt, worauf hiermit Bezug genommen wird. [0242] Besonders bevorzugte Pflanzen sind Pflanzen ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassicaceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae.

[0243] Ganz besonders bevorzugte Pflanzen sind ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tagetes errecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aquilegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Gerbera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoens, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Laburnum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia, besonders bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Lycopersicon, Rosa, Calendula, Physalis, Medicago, Helianthus, Chrysanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium, Tropaeolum oder Adonis.

[0244] Ganz besonders bevorzugte genetisch veränderte Pflanzen sind ausgewählt aus den Pflanzengattun-

gen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Adonis, Lycopersicon, Rosa, Calendula, Physalis, Medicago, Helianthus, Chrysanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium oder Tropaeolum, wobei die genetisch veränderte Pflanze mindestens eine transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthält.

[0245] Die transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile, insbesondere deren Früchte, Samen, Blüten und Blütenblätter sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

[0246] Die genetisch veränderten Pflanzen können, wie vorstehend beschrieben, zur Herstellung von Ketocarotinoiden, insbesondere Astaxanthin verwendet werden.

[0247] Von Menschen und Tieren verzehrbare erfindungsgemäße, genetisch veränderte Organismen, insbesondere Pflanzen oder Pflanzenteile, wie insbesondere Blütenblätter mit erhöhtem Gehalt an Ketocarotinoiden, insbesondere Astaxanthin können auch beispielsweise direkt oder nach an sich bekannter Prozessierung als Nahrungsmittel oder Futtermittel oder als Futter- und Nahrungsergänzungsmittel verwendet werden.

[0248] Ferner können die genetisch veränderten Organismen zur Herstellung von Ketocarotinoidhaltigen Extrakten der Organismen und/oder zur Herstellung von Futter- und Nahrungsergänzungsmitteln verwendet werden.

[0249] Die genetisch veränderten Organismen weisen im Vergleich zum Wildtyp einen erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden auf.

[0250] Unter einem erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden wird in der Regel ein erhöhter Gehalt an Gesamt-Ketocarotinoid verstanden.

[0251] Unter einem erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden wird aber auch insbesondere ein veränderter Gehalt der bevorzugten Ketocarotinoide verstanden, ohne dass zwangsläufig der Gesamt-Carotinoidgehalt erhöht sein muss.

[0252] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform weisen die erfindungsgemäßen, genetisch veränderten Pflanzen im Vergleich zum Wildtyp einen erhöhten Gehalt an Astaxanthin auf.

[0253] Unter einem erhöhten Gehalt wird in diesem Fall auch ein verursachter Gehalt an Ketocarotinoiden, bzw. Astaxanthin verstanden.

[0254] Die Erfindung betrifft ferner die neuen Ketolasen sowie die neuen Nukleinsäuren, die diese kodieren. [0255] Insbesondere betrifft die Erfindung Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 8 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70%, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 8 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 4 nicht enthalten ist. Die Sequenz SEQ ID NO: 4 ist, wie vorstehend erwähnt, als putatives Protein in Datenbanken annotiert.

[0256] Ferner betrifft die Erfindung Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 aufweist. Die Sequenz SEQ ID NO: 6 ist, wie vorstehend erwähnt, in Datenbanken nicht annotiert.

[0257] In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 12 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70%, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 12 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 6 nicht enthalten ist.

[0258] Ferner betrifft die Erfindung Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 49 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50%, vorzugsweise mindestens 60%, besonders bevorzugt mindestens 70%, bevorzugter mindestens 80%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 49 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 47 nicht enthalten ist. Die Sequenz SEQ ID NO: 47 ist, wie vorstehend erwähnt, als putatives Protein in Datenbanken annotiert.

[0259] Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäuren, kodierend ein vorstehend beschriebenes Protein, mit der Maßgabe, dass die Nukleinsäure nicht die Sequenz SEQ ID NO: 5 enthält.

[0260] Überraschenderweise wurde gefunden, dass ein Protein enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 4 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70%, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 4 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, eine Eigenschaft als Ketolase aufweist.

[0261] Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz

SEQ. ID. NO. 4 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70%, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 4 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.

[0262] Ferner wurde überraschenderweise gefunden, dass ein Protein enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 65%, vorzugsweise mindestens 70%, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, eine Egenschaft als Ketolase aufweist.

[0263] Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 65%, vorzugsweise mindestens 70%, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.

[0264] Ferner wurde überraschenderweise gefunden, dass ein Protein enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 47 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50%, vorzugsweise mindestens 60%, vorzugsweise mindestens 60%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 47 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, eine Egenschaft als Ketolase aufweist.

[0265] Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 47 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50%, vorzugsweise mindestens 60%, vorzugsweise mindestens 70%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 47 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.

[0266] Im Vergleich zu den Verfahren des Standes der Technik, liefert das erfindungsgemäße Verfahren eine höhere Menge an Ketocarotinoide, insbesondere Astaxanthin mit einer geringeren Menge an hydroxylierten Nebenprodukten.

[0267] Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Allgemeine Experimentelle Bedingungen: Sequenzanalyse rekombinanter DNA

[0268] Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463–5467).

Beispiel 1:

[0269] Amplifikation einer DNA, die die gesamte Primarsequenz der Ketolase aus Nostoc sp. PCC 7120 codiert

[0270] Die DNA, die für die Ketolase aus Nostoc PCC 7120 kodiert, wurde mittels PCR aus Nostoc PCC 7120 (Stamm der "Pasteur Culture Collection of Cyanobacterium") amplifiziert.

[0271] Für die Präparation von genomischer DNA aus einer Suspensionskultur von Nostoc PCC 7120, die 1 Woche mit Dauerlicht und konstantem Schütteln (150 rpm) at 25°C in BG 11-Medium (1.5 g/l NaNO3, 0.04 g/l K2PO4 × 3H2O, 0.075 g/l MgSO4 × H20, 0.036 g/l CaCl2 × 2H2O, 0.006 g/l citric acid, 0.006 g/l Ferric ammonium citrate, 0.001 g/l EDTA disodium magnesium, 0.04 g/l Na2CO3, 1 ml trace metal mix AS+Co (2.86 g/l H3BO3, 1.81 g/l MnCl2 × 4H2O, 0.222 g/l ZnSO4 × 7H2O, 0.39 g/l NaMoO4 × 2H2O, 0.079 g/l CuSO4 × 5H2O, 0.0494 g/l Co(NO3)2 × 6H2O) gewachsen war, wurden die Zellen durch Zentrifugation geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert.

Protokoll für DNA Isolation aus Nostoc PCC7120:

[0272] sAus einer 10 ml Flüssigkultur wurden die Bakterienzellen durch 10minütige Zentrifugation bei 8 000 rpm pelletiert. Anschließend wurden die Bakterienzellen in flüssigem Stickstoff mit einem Mörser zerstoßen und gemahlen. Das Zellmaterial wurde in 1 ml 10 mM Tris HCl (pH 7.5) resuspendiert und in ein Eppendorf Reaktionsgefäß (2 ml Volumen) überführt. Nach Zugabe von 100 µl Proteinase K (Konzentration: 20 mg/ml)

wurde die Zellsuspension für 3 Stunden bei 37°C inkubiert. Anschließend wurde die Suspension mit 500 μl Phenol extrahiert. Nach 5minütiger Zentrifugation bei 13 000 upm wurde die obere, wässrige Phase in ein neues 2 ml-Eppendort Reaktionsgefäß überführt. Die Extraktion mit Phenol wurde 3 mal wiederholt. Die DNA wurde durch Zugabe von 1110 Volumen 3 M Natriumacetat (pH 5.2) und 0.6 Volumen Isopropanol gefällt und anschließend mit 70% Ethanol gewaschen. Das DNA-Pellet wurde bei Raumtemperatur getrocknet, in 25 μl Wasser aufgenommen und unter Erhitzung auf 65°C gelöst.

[0273] Die Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase aus Nostoc PCC 7120, wurde mittels "polymerase chain reaction" (PCR) aus Nostoc PCC 7120 unter Verwendung eines sense-spezifischen Primers (NOSTF, SEQ ID No. 19) und eines antisense-spezifischen Primers (NOSTG SEQ ID No. 20) amplifiziert.

[0274] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

[0275] Die PCR zur Amplifikation der DNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 μl einer Nostoc PCC 7120 DNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM NOSTF (SEQ ID No. 19)
- 0.2 mM NOSTG (SEQ ID No. 20)
- 5 μl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 μl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 25.8 µl Aq. Dest.

[0276] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

55°C 1 Minuten

72°C 3 Minuten

1X 72°C 10 Minuten

[0277] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 19 und SEQ ID No. 20 resultierte in einem 805 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert (SEQ ID No. 21). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-T (Promega) kloniert und der Klon pNOSTF-G erhalten.

[0278] Sequenzierung des Klons pNOSTF-G mit dem M13F- und dem M13R-Primer bestätigte eine Sequenz, welche mit der DNA-Sequenz des Datenbankeintrages AP003592 identisch ist. Diese Nukleotidsequenz wurde in einem unabhängigem Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz im verwendeten Nostoc PCC 7120.

[0279] Dieser Klon pNOSTF-G wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1027 Bp Sphl-Fragmentes aus pGEM-T und Ligierung in den Sphl geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Ketolase von Nostoc in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJNOST.

Beispiel 2:

[0280] Konstruktion des Plasmides pMCL-CrtYIBZ/idi/gps für die Synthese von Zeaxanthin in E. coli Die Konstruktion von pMCL-CrtYIBZ/idi/gps erfolgte in drei Schritten über die Zwischenstufen pMCL-CrtYIBZ und pM-CL-CrtYIBZ/idi. Als Vektor wurde das mit high-copy-number Vektoren kompatible Plasmid pMCL200 verwendet (Nakano, Y., Yoshida, Y., Yamashita, Y. und Koga, T.; Construction of a series of pACYC-derived plasmid vectors; Gene 162 (1995), 157–158).

Beispiel 2.1.: Konstruktion von pMCL-CrtYIBZ

[0281] Die Biosynthesegene crtY, crtB, crtI und crtZ entstammen dem Bakterium Erwinia uredovora und wurden mittels PCR amplifiziert. Genomische DNA von Erwinia uredovora (DSM 30080) wurde von der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkuturen (DSMZ, Braunschweig) innerhalb eines Service-Dienstes präpariert. Die PCR-Reaktion wurde entsprechend den Angaben des Herstellers durchgeführt (Roche, Long Template PCR: Procedure for amplification of 5–20 kb targets with the expand long template PCR system). Die PCR-Bedingungen für die Amplifikation des Biosyntheseclusters von Erwinia uredovora waren die folgenden:

Master Mix 1:

- 1.75 μl dNTPs (Endkonzentration 350 μM)

- 0.3 µM Primer Crt1 (SEQ ID No. 22)
- 0.3 µM Primer Crt2 (SEQ ID No. 23)
- 250-500 ng genomische DNA von DSM 30080

[0282] Aq. Dest. bis zu einem Gesamtvolumen von 50 µl

Master Mix 2:

- 5 µl 10x PCR Puffer 1 (Endkonzentration 1x, mit 1.75 mM Mg2+)
- 10x PCR Puffer 2 (Endkonzentration 1x, mit 2.25 mM Mg2+)
- 10x PCR Puffer 3 (Endkonzentration 1x, mit 2.25 mM Mg2+)
- 0.75 µl Expand Long Template Enzyme Mix (Endkonzentration 2.6 Units)

[0283] Aq. Dest. bis zu einem Gesamtvolumen von 50 µl

[0284] Die beiden Ansätze "Master Mix 1" und "Master Mix 2" wurden zusammenpipetiert. Die PCR wurde in einem Gesamtvolumen von 50 µl unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

30X 94°C 30 Sekunden

58°C 1 Minute

68°C 4 Minuten

1X 72°C 10 Minuten

[0285] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 22 und SEQ ID No. 23 resultierte in einem Fragment (SEQ ID NO: 24), das für die Gene CrtY (Protein: SEQ ID NO: 25), Crt1 (Protein: SEQ ID NO: 26), crt8 (Protein: SEQ ID NO: 27) und CrtZ (iDNA) kodiert. Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert und der Klon pCR2.1-CrtYIBZ erhalten.

[0286] Das Plasmid pCR2.1-CrtYIBZ wurde Sall und HindIII geschnitten, das resultierende Sall/HindIII-Fragment isoliert und durch Ligierung in den Sall/HindIII geschnittenen Vektor pMCL200 transferiert. Das in pMCL 200 klonierte Sall/HindIII Fragment aus pCR2.1-CrtYIßZ ist 4624 Bp lang, kodiert für die Gene CrtY, CrtI, crtB und CrtZ und entspricht der Sequenz von Position 2295 bis 6918 in D90087 (SEQ ID No. 24). Der resultierende Klon heisst pMCL-CrtYIBZ.

Beispiel 2.2.: Konstruktion von pMCL-CrtYIBZ/idi

[0287] Das Gen idi (Isopentenyldiphosphat-Isomerase; IPP-Isomerase) wurde aus E. coli mittels PCR amplifiziert. Die Nukleinsaure, kodierend das gesamte idi Gen mit idi-Promotor und Ribosomenbindestelle, wurde aus E. coli mittels "polymerase chain reaction" (PCR) unter Verwendung eines sense-spezifischen Primers (5 -idi SEQ ID No. 28) und eines antisense-spezifischen Primers (3'-idi SEQ ID No. 29) amplifiziert.
[0288] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden: Die PCR zur Amplifikation der DNA erfolgte in einem 50

μl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl einer E. coli TOP10- Suspension
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM 5'-idi (SEQ ID No. 28)
- 0.2 mM 3'-idi (SEQ ID No. 29)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 μl Aq. Dest.

[0289] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

20X 94°C 1 Minute

62°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

[0290] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 28 und SEQ ID No. 29 resultierte in einem 679 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert (SEQ ID No. 30). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert und der Klon pCR2.1-idi erhalten.

[0291] Sequenzierung des Klons pCR2.1-idi bestätigte eine Sequenz, die sich nicht von der publizierten Sequenz AE000372 in Position 8774 bis Position 9440 unterscheidet. Diese Region umfaßt die Promotor-Region, die potentielle Ribosomenbindestelle und den gesamten "open reading frame" für die IPP-Isomerase. Das in

pCR2.1-idi klonierte Fragment hat durch das Einfügen einer Xhol-Schnittstelle am 5'-Ende und einer Sall-Schnittstelle am 3'-Ende des idi-Gens eine Gesamtlänge von 679 Bp.

[0292] Dieser Klon wurde daher für die Klonierung des idi-Gens in den Vektor pMCL-CrtYIBZ verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des Xhol/Sall-Fragmentes aus pCR2.1-idi und Ligierung in den Xhol/Sall geschnittenen Vektor pMCL-CrtYIBZ. Der resultierende Klon heisst pMCL-CrtYIBZ/idi.

Beispiel 2.3.: Konstruktion von pMCL-CrtYIBZ/idi/gps

[0293] Das Gen gps (Geranylgeranylpyrophosphat-Synthase; GGPP-Synthase) wurde aus Archaeoglobus fulgidus mittels PCR amplifiziert. Die Nukleinsäure, kodierend gps aus Archaeoglobus fulgidus, wurde mittels "polymerase chain reaction" (PCR) unter Verwendung eines sense-spezifischen Primers (5'-gps SEQ ID No. 32) und eines antisense-spezifischen Primers (3'-gps SEQ ID No. 33) amplifiziert.

[0294] Die DNA von Archaeoglobus fulgidus wurde von der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen (DSMZ, Braunschweig) innerhalb eines Service-Dienstes präpariert. Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

[0295] Die PCR zur Amplifikation der DNA, die für ein GGPP-Synthase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl einer Archaeoglobus fulgidus-DNA
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM 5'-gps (SEQ ID No. 32)
- 0.2 mM 3'-gps (SEQ ID No. 33)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 μl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0296] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

20X 94°C 1 Minute

56°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

[0297] Das mittels PCR und den Primern SEQ ID No. 32 und SEQ ID No. 33 amplifizierte DNA-Fragment wurde mit an sich bekannten Methoden aus dem Agarosegel eluiert und mit den Restriktionsenzymen Ncol und HindIII geschnitten. Daraus resultiert ein 962 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert (SEQ ID No. 34). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Ncol/HindIII geschnittene Amplifikat in den Vektor pCB97-30 kloniert und der Klon pCB-gps erhalten.

[0298] Sequenzierung des Klons pCB-gps bestätigte eine Sequenz für die GGPP-Synthase aus A. fulgidus, die sich von der publizierten Sequenz AF120272 in einem Nukleotid unterscheidet. Durch das Einfügen einer Ncol-Schnittstelle im gps-Gen wurde das zweite Kodon der GGPP-Synthase verändert. In der publizierten Sequenz AF120272 kodiert CTG (Position 4-6) für Leucin. Durch die Amplifikation mit den beiden Primern SEQ ID No. 32 und SEQ ID No. 33 wurde dieses zweite Kodon in GTG verändert, welches für Valin kodiert.

[0299] Der Klon pCB-gps wurde daher für die Klonierung des gps-Gens in den Vektor pMCL-CrtYIBZ/idi verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des KpnI/Xhol-Fragmentes aus pCB-gps und Ligierung in den KpnI und Xhol geschnittenen Vektor pMCL-CrtYIBZ/idi. Das klonierte KpnI/Xhol-Fragment (SEQ ID No. 34) trägt den Prrn16-Promotor zusammen mit einer minimalen 5'-UTR-Sequenz von rbcL, den ersten 6 Kodons von rbcL, die die GGPP-Synthase N-terminal verlängern, und 3' vom gps-Gen die psbA-Sequenz. Der N-Terminus der GGPP-Synthase hat somit anstelle der natürlichen Aminosäure-Abfolge mit Met-Leu-Lys-Glu (Aminosäure 1 bis 4 aus AF120272) die veränderte Aminosäure-Abfolge Met-Thr-Pro-Gln-Thr-Ala-Mei-Val-Lys-Glu. Daraus resultiert, dass die rekombinante GGPP-Synthase, beginnend mit Lys in Position 3 (in AF120272) identisch ist und keine weiteren Änderungen in der Aminosäuresequenz aufweist. Die rbcL- und psbA-Sequenzen wurden gemäß einer Referenz nach Eibl et al. (Plant J. 19. (1999), 1–13) verwendet. Der resultierende Klon heisst pMCL-CrtYIBZlidi/gps.

Beispiel 3:

Biotransformation von Zeaxanthin in rekombinanten E. coli-Stämmen

[0300] Zur Zeaxanthin-Biotransformation wurden rekombinante E. coli-Stämme hergestellt, welche durch heterologe Komplementation zur Zeaxanthin-Produktion befähigt sind. Stämme von E. coli TOP10 wurden als Wirtszellen für die Komplementations-Experimente mit den Plasmiden pNOSTF-G und pMCL-CrtYIBZ/idi/gps

verwendet.

[0301] Um E. coli-Stämme herzustellen, die die Synthese von Zeaxanthin in hoher Konzentration ermöglichen, wurde das Plasmid pMCL-CrtYIBZ/idi/gps konstruiert. Das Plasmid trägt die Bioynthesegene crtY, crt8, crtl und crtY von Erwinia uredovora, das Gen gps (für Geranylgeranylpyrophoshat-Synthastase) aus Archaeoglobus fulgidus und das Gen idi (Isopentenyldiphosphat-Isomerase) aus E. coli. Mit diesem Konstrukt wurden limitierende Schritte für eine hohe Akkumulation von Carotinoiden und deren biosynthtischen Vorstufen beseitigt. Dies wurde zuvor von Wang et al. in ähnlicher Weise mit mehreren Plasmiden beschrieben (Wang, C.-W., Oh, M.-K. und Liao, J.C.; Engineered isoprenoid pathway enhances astaxanthin production in Escherichia coli, Biotechnology and Bioengineering 62 (1999), 235–241).

[0302] Kulturen von E.coli TOP10 wurden in an sich bekannter Weise mit den beiden Plasmiden pNOSTF-G und pMCL-CrtYIBZ/idi/gps transformiert und in LB-Medium bei 30°C bzw. 37°C über Nacht kultiviert. Ampicillin (50 μg/ml), Chloramphenicol (50 μg/ml) und Isopiopyl-β-thiogalactosid (1 mmol) wurden in an sich üblicher Weise ebenfalls über Nacht zugegeben.

[0303] Zur Isolierung der Carotinoide aus den rekombinanten Stämmen wurden die Zellen mit Aceton extrahiert, das organische Lösungsmittel zur Trockne eingedampft und die Carotinoide mittels HPLC über eine C30-Säule aufgetrennt. Folgende Verfahrensbedingungen wurden eingestellt.

[0304] Trennsäule: Prontosil C30-Säule, 250 × 4,6 mm, (Bischoff, Leonberg)

Flussrate: 1.0 ml/min

Eluenten: Laufmittel A - 100% Methanol

Laufmittel B - 80% Methanol, 0.2% Ammoniumacetat

Laufmittel C - 100% t-Butyl-methylether

Gradientprofil:

Zeit	Flussrate	% Laufmittel A	% Laufmittel B	% Laufmittel C
1.00	1.0	95.0	5.0	0
1.05	1.0	80.0	5.0	15.0
14.00	1.0	42.0	5.0	53.0
14.05	1.0	95.0	5.0	0
17.00	1.0	95.0	5.0	0
18.00	1.0	95.0	5.0	0

Detektion: 300-500 nm

[0305] Die Spektren wurden direkt aus den Elutionspeaks unter Verwendung eines Photodiodenarraydetektors bestimmt. Die isolierten Substanzen wurden über ihre Absorptionsspektren und ihre Retentionszeiten im Vergleich zu Standardproben identifiziert.

[0306] **Abb.** 1 zeigt die chromatographische Analyse einer Probe erhalten aus einem mit pNOSTF-G und pM-CL-CrtYIBZ/idi/gps transformierten E. coli-Stamm. Es zeigt sich, daß dieser Stamm aufgrund der heterologen Komplementation verschiedene Ketocarotinoide synthetisieren kann. Mit zunehmender Retentionszeit werden Astaxanthin (Peak 1), Adonirubin (Peak 2) und Canthaxanthin (Peak 3) eluiert.

Beispiel 3.1

Vergleichsbeispiel

[0307] Analog zu den vorhergehenden Beispielen wurde als Vergleichsbeispiel ein E.coli-Stamm hergestellt, der eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille exprimiert. Dazu wurde die cDNA die für die gesamte Primärsequenz der Ketolase aus Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille codiert amplifiziert und gemäß Beispiel 1 in den gleichen Expressionsvektor kloniert.

[0308] Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis codiert, wurde mittels PCR aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen") Suspensionskultur amplifiziert. Für die Präparation von Total-RNA aus einer Suspensionskultur von Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80), die 2 Wochen mit indirektem Tageslicht bei Raumtemperatur in Haematococcus-Medium (1.2 g/l Natriumacetat, 2 g/l Hefeextrakt, 0.2 g/l MgCl2 × 6H2O, 0.02 CaCl2 × 2H2O; pH 6.8; nach Autoklavieren Zugabe von 400 mg/l L-Asparagin, 10 mg/l FeSO4 × H2O) gewachsen war, wurden die Zellen geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert. Anschließend wurden 100 mg der gefrorenen, pul-

verisierten Algenzellen in ein Reaktionsgefäß überführt und in 0.8 ml Trizol-Puffer (LifeTechnologies) aufgenommen. Die Suspension wurde mit 0.2 ml Chloroform extrahiert. Nach 15 minütiger Zentrifugation bei 12 000 g wurde der wässrige Überstand abgenommen und in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit einem Volumen Ethanol extrahiert. Die RNA wurde mit einem Volumen Isopropanol gefällt, mit 75% Ethanol gewaschen und das Pellet in DEPC Wasser (über Nacht Inkubation von Wasser mit 1/1000 Volumen Diethylpyrocarbonat bei Raumtemperatur, anschließend autoklaviert) gelöst. Die RNA-Konzentration wurde photometrisch bestimmt.

[0309] Für die cDNA-Synthese wurden 2.5 µg Gesamt-RNA für 10 min bei 60_C denaturiert, für 2 min auf Eis abgekühlt und mittels eines cDNA-Kits (Ready-to-go-you-prime-beads, Pharmacia Biotech) nach Herstellerangaben unter Verwendung eines antisense spezifischen Primers PR1 (gcaagctcga cagctacaaa cc) in cDNA umgeschrieben.

[0310] Die Nukleinsäure codierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Haematococcus pluvialis unter Verwendung eines sense spezifischen Primers PR2 (gaagcatgca gctagcagcg acag) und eines antisense spezifischen Primers PR1 amplifiziert. [0311] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

[0312] Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 4 ml einer Haematococcus pluvialis cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR1
- 0.2 mM PR2
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 25.8 ml Aq. Dest.

[0313] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94 C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

53 C 2 Minuten

72 C 3 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

[0314] Die PCR-Amplifikation mit PR1 und PR2 resultierte in einem 1155 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert:

```
gaagcatgca gctagcagcg acagtaatgt tggagcagct taccggaagc gctgaggcac
                                                                            60
tcaaggagaa ggagaaggag gttgcaggca gctctgacgt gttgcgtaca tgggcgaccc
                                                                            120
agtactcgct tccgtcagag gagtcagacg cggcccgccc gggactgaag aatgcctaca
                                                                            180
agccaccacc ttccgacaca aagggcatca caatggcgct agctgtcatc ggctcctggg
                                                                            240
ccgcagtgtt cctccacgcc atttttcaaa tcaagcttcc gacctccttq gaccagctqc
                                                                           300
actggctgcc cgtgtcagat gccacagctc agctggttag cggcagcagc agcctgctgc
                                                                            360
acategtegt agtattettt gteetggagt teetgtacae aggeettttt ateaceaege
                                                                            420
atgatgctat gcatggcacc atcgccatga gaaacaggca gcttaatgac ttcttgggca
                                                                            480
gagtatgcat ctccttgtac gcctggtttg attacaacat gctgcaccgc aagcattggg
                                                                            540
agcaccacaa ccacactggc gaggtgggca aggaccctga cttccacagg ggaaaccctg gcattgtgcc ctggtttgcc agcttcatgt ccagctacat gtcgatgtgg cagtttgcgc
                                                                            600
                                                                            660
gcctcgcatg gtggacggtg gtcatgcagc tgctgggtgc gccaatggcg aacctgctgg
                                                                            720
tgttcatggc ggccgcgccc atcctgtccg ccttccgctt gttctacttt ggcacgtaca
                                                                            780
tgccccacaa gcctgagcct ggcgccgcgt caggctette accagccgte atgaactggt
                                                                            840
ggaagtcgcg cactagccag gcgtccgacc tggtcagctt tctgacctgc taccacttcg
                                                                            900
acctgcactg ggagcaccac cgctggccct ttgccccctg gtgggagctg cccaactgcc
                                                                            960
```

```
gccgcctgtc tggccgaggt ctggttcctg cctagctgga cacactgcag tgggcctgc 1020 tgccagctgg gcatgcaggt tgtggcagga ctgggtgagg tgaaaagctg caggcgctgc 1080 tgccggacac gctgcatggg ctaccctgtg tagctgccgc cactagggga gggggtttgt 1140 agctgtcgag cttgc
```

[0315] Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert und der Klon pGKET02 erhalten.

[0316] Sequenzierung des Klons pGKET02 mü dem T7- und dem SP6-Primer bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in den drei Codons 73, 114 und 119 in je einer Base von der publizierten Sequenz X86782 unterscheidet. Diese Nukleotidaustausche wurden in einem unabhängigem Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die Nukleotidsequenz im verwendeten Haematococcus pluvialis Stamm 192.80.

[0317] Dieser Klon wurde für die Klonierung in den unter Beispiel 1 beschriebenen Expressionsvektor ver-

wendet. Die Klonierung erfolgte analog wie in Beispiel 1 beschrieben. Die Transformation der E.coli Stämme, deren Kultivierung und die Analyse des Carotinoidprofils erfolgte wie in Beispiel 3 beschrieben.

[0318] **Abb.** 2 zeigt die chromatographische Analyse einer Probe erhalten aus einem mit diesem Expressionsvektor und pMCL-CrtYIBZ/idilgps transformierten E. coli-Stamm. Unter Verwendung einer Ketolase aus Haematococcus pluvialis, wie beispielsweise in EP 725137 beschrieben, eluieren mit zunehmender Retentionszeit Astaxanthin (Peak 1), Adonixanthin (Peak 2) und nicht umgesetztes Zeaxanthin (Peak 3). Dieses Carotinoidprofil wurde bereits in EP 0725137 beschrieben.

[0319] Tabelle 1 zeigt einen Vergleich der bakteriell produzierten Carotinoidmengen:

[0320] Tabelle 1: Vergleich der bakteriellen Ketocarotinoid-Synthese bei Verwendung zweier verschiedener Ketolasen, der erfindungsgemäßen Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 (Beispiel 3) und der Ketolase aus Haematococcus pluvialis als Vergleichsbeispiel (Beispiel 3.1). Carotinoidmengen sind in ng/ml Kulturflüssigkeit angegeben.

Ketolase aus	Astaxanthin	Adonirubin	Adonixanthin	Canthaxanthin	Zeaxanthin
Haematococcus pluvialis	13		102	 	738
Flotow em. Wille					
(Vergleichsbeispiel)				00	
Nostoc sp. Strain	491	186	<u> </u>	120	
PCC7120	į			·	}

[0321] Die erfindungsgemäße Expression der Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 führt zu einem Carotinoidmuster, welches sich von dem Carotinoidmuster nach Expression einer Ketolase aus Haematococcus pluvialis deutlich unterscheidet. Während die Ketolase aus dem Stand der Technik nur sehr unvollständig das gewünschte Ketocarotinoid Astaxanthin liefert, ist Astaxanthin bei der Verwendung der erfindungsgemäßen Ketolase das Hauptprodukt. Im erfindungsgemäßen Verfahren treten hydroxylierte Nebenprodukte in einer deutlich geringeren Menge auf.

Beispiel 4:

[0322] Herstellung von Expressionsvektoren zur konstitutiven Expression der Nostoc sp. PCC 7120 Ketolase in Lycopersicon esculentum und Tagetes erecta.

[0323] Die Expression der Ketolase aus Nostoc in L. esculenumt und in Tagetes erecta erfolgte unter Kontrolle des konstitutiven Promoters FNR (Ferredoxin NADPH Oxidoreductase) aus Arabidopsis thaliana. Die Expression erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240: 709–715).

[0324] Das DNA Fragment, das die FNR Promotorregion –635 bis –1 aus Arabidopsis thaliana beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus Arabidopsis thaliana isoliert) sowie der Primer FNR-1 (SEQ ID No.38) und FNR-2 (SEQ ID No. 39) hergestellt.

[0325] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

[0326] Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das FNR-Promotortragment FNR1-2 (–635 bis –1) beinhaltet, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 100 ng genomischer DNA aus A. thaliana
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM FNR-1 (SEQ ID No. 38)
- 0.2 mM FNR-2 (SEQ ID No. 39)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0327] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

[0328] Das 653 bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pFNR erhalten.

[0329] Sequenzierung des Klons pFNR bestätigte eine Sequenz, die mit einem Sequenzabschnitt auf Chromosom 5 von Arabidopsis thaliana (Datenbankeintrag AB011474) von Position 70127 bis 69493 überein-

stimmt. Das Gen beginnt bei Basenpaar 69492 und ist mit "Ferredoxin-NADP+ Reductase" annotiert.

[0330] Dieser Klon heisst pFNR und wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0331] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 635 by Sacl-HindIII Fragmentes aus pFNR und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter FNR anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJITFNR.

[0332] Zur Herstellung einer Expressionskassette pJFNRNOST wurde das 805 by SpHI-Fragment NOSTF-G (in Beispiel 1 beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJITFNR kloniert. Der Klon, der das Fragment NOSTF-G in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJF-NRNOST.

[0333] Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacterium vermittelte Transformation der Ketolase aus Nostoc in L. esculentum erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN3 (WO02/00900). [0334] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3FNRNOST wurde das 2.4 Kb Sacl-Xhol Fragment (partialle Sacl Hydrolyse) aus pJFNRNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert (Abb. 3, Konstruktkarte). In der Abb. 3 beinhaltet Fragment FNR-Promotor den FNR Promotor (655 bp), Fragment rbcS TransitPeptid das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment Nost Ketolase (799 bp) die gesamte Primärsequenz, kodierend für die Nostoc Ketolase, Fragment 35S Terminator (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

[0335] Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacterium-vermittelte Transformation des Expressionsvektor mit der Ketolase aus Nostoc in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

[0336] Zur Herstellung des Tagetes-Expressionsvektors pSSFNRNOST wurde das 2.4 Kb SacI-Xhol Fragment (partielle SacI Hydrolyse) aus pJFNRNOST mit dem SacI-Xhol geschnittenen Vektor pSUNS ligiert (**Abb.** 4, Konstruktkarte). In der **Abb.** 4 beinhaltet Fragment FNR Promotor den duplizierten FNR Promotor (655 bp), Fragment rbcS Transit Peptid das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment Nost Ketolase (799 bp) die gesamte Primärsequenz, kodierend für die Nostoc Ketolase, Fragment 35S Terminator (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel 5:

Herstellung von Expressionsvektoren zur blütenspezifischen Expression der Nostoc sp. PCC 7120 Ketolase in Lycopersicon esculentum und Tagetes erecta.

[0337] Die Expression der Ketolase aus Nostoc in L. esculentum und Tagetes erecta erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240: 709–715). Die Expression erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis thaliana (AL132971: Nukleotidregion 9298–10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711–1721).

[0338] Das DNA Fragment, das die AP3 Promoterregion –902 bis +15 aus Arabidopsis thaliana beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus Arabidopsis thaliana isoliert) sowie der Primer AP3-1 (SEQ ID No. 41) und AP3-2 (SEQ ID No. 42) hergestellt.

[0339] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

[0340] Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (–902 bis +15) beinhaltet, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM AP3-1 (SEQ ID No. 41)
- 0.2 mM AP3-2 (SEQ ID No. 42)
- 5 µI 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0341] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

[0342] Das 929 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pAP3 erhalten.

[0343] Sequenzierung des Klons pAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein

G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298-10200) unterscheidet. Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die tatsächliche Nukleotidsequenz in den verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanzen. [0344] Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pAP3 hergestellt. Die Region 10200-9771 wurde mit den Primern AP3-1 (SEQ ID No. 41) und Primem AP3-4 (SEQ ID No. 44) amplifiziert (Amplifikat A1/4), die Region 9526-9285 wurde mit den AP3-3 (SEQ ID No. 43) und AP3-2 (SEQ ID No. 42) amplifiziert (Amplifikat A2/3).

[0345] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

[0346] Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die die Regionen Region 10200-9771 und Region 9526-9285 des AP3 Promoters beinhalten, erfolgte in 50 µl Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM sense Primer (AP3-1 SEQ ID No. 41 bzw. AP3-3 SEQ ID No. 43)
- 0.2 mM antisense Primer (AP3-4 SEQ ID No. 44 bzw. AP3-2 SEQ ID No. 42)
- 5 μl 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0347] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

[0348] Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A1/4 und A2/3, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670-9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95°C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40°C) beider Amplifikate A1/4 und A2/3 erfolgte in einem 17.6 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 0.5 ug A1/4 Amplifikat
- 0.25 ug A2/3 Amplifikat

[0349] Das Auffüllen der 3'-Enden (30 min bei 30°C) erfolgte in einem 20 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 17.6 μl A1/4 und A2/3-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 uM dNTPs
- 2 μl 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enrym

[0350] Die Nukleinsäure kodierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (AP3-1 SEQ ID No. 41) und eines antisense spezifischen Primers (AP3-2 SEQ ID No. 42) amplifiziert.

[0351] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

[0352] Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 μl Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM AP3-1(SEQ ID No. 41)
- 0.2 mM AP3-2 (SEQ ID No. 42)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0353] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

[0354] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 41 (AP3-1) und SEQ ID No. 42 (AP3-2) resultierte in einem 783 Bp Fragment, das für die modifizierte Promoterversion AP3P kodiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pAP3P erhalten. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200-9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285-9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0355] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 783 Bp SacI-HindIII Fragmentes aus pAP3P und Ligierung in den SacI-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJITAP3P. Zur Herstellung einer Expressionskassette pJAP3NOST wurde das 805 Bp SpHI-Fragment NOSTF-G (in Beispiel 1 beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJITAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment NOSTF-G in der korrekten Orientierung als N-terminate Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PNOST.

[0356] Die Herstellung eines Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Nostoc in L. esculentum erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN3 (WO02100900).

[0357] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3AP3PNOST wurde das 2.6 KB bp Sacl-Xhol Fragment (partielle Sacl Hydrolyse) aus pJAP3NOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert (**Abb.** 5, Konstruktkarte). In der **Abb.** 5 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (783 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (207 bp), Fragment NOSTF-G (792 bp) die gesamte Primärsequenz kodierend für die Nostoc Ketolase, Fragment term (795 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV. [0358] Die Herstellung einer Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Nostoc in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

[0359] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5AP3PNOST wurde das 2.6 KB bp Sacl-Xhol (partielle Sacl Hydrolyse) Fragment aus pS5AP3PNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 6, Konstruktkarte). In der **Abb.** 6 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (783 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (207 bp), Fragment NOSTF-G (792 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Nostoc Ketolase, Fragment term (795 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel 6:

Herstellung transgener Lycopersicon esculentum Pflanzen

[0360] Transformation und Regeneration von Tomatenpflanzen erfolgte nach der publizierten Methode von Ling und Mitarbeitern (Plant Cell Reports (1998), 17: 843–847). Für die Varietät Microtom wurde mit höherer Kanamycin-Konzentration (100 mg/L) selektioniert.

[0361] Als Ausgangsexplantat für die Transformation dienten Kotyledonen und Hypokotyle sieben bis zehn Tage alter Keimlinge der Linie Microtom. Für die Keimung wurde das Kulturmedium nach Murashige und Skoog (1962: Murashige and Skoog, 1962, Physiol. Plant 15, 473-) mit 2% Saccharose, pH 6, 1 verwendet. Die Keimung fand bei 21°C bei wenig Licht (20-100 μE) statt. Nach sieben bis zehn Tagen wurden die Kotyledonen quer geteilt und die Hypokotyle in ca. 5-10 mm lange Abschnitte geschnitten und auf das Medium MSBN (MS, pH 6,1, 3% Saccharose + 1 mg/l BAP, 0,1 mg/l NAA) gelegt, das am Vortag mit suspensionskultivierten Tomatenzellen beschickt wurde. Die Tomatenzellen wurden luftblasenfrei mit sterilem Filterpapier abgedeckt. Die Vorkultur der Explantate auf dem beschriebenen Medium erfolgte für drei bis fünf Tage. Zellen des Stammes Agrobakterium tumefaciens LBA4404 wurden einzeln mit den Plasmiden pS3FNRNOST und pS3AP3NOST transformiert. Von den einzelnen mit den Binärvektoren pS3FNRNOST und pS3AP3NOST transformierten Agrobakterium-Stämmen wurde jeweils eine Übernachtkultur in YEB Medium mit Kanamycin (20 mg/l) bei 28°C kultiviert und die Zellen zentrifugiert. Das Bakterienpellet wurde mitflüssigem MS Medium (3% Saccharose, pH 6,1) resuspendiert und auf eine optische Dichte von 0,3 (bei 600 nm) eingestellt. Die vorkultivierten Explantate wurden in die Suspension überführt und für 30 Minuten bei Zimmertemperatur unter leichtem Schütteln inkubiert. Anschließend wurden die Explantate mit sterilem Filterpapier getrocknet und für die dreitägige Co-Kultur (21°C) auf ihr Vorkulturmedium zurück gelegt.

[0362] Nach der Co-kultur wurden die Explantate auf MSZ2 Medium (MS pH 6,1 + 3% Saccharose, 2 mg/l Zeatin, 100 mg/l Kanamycin, 160 mg/l Timentin) transferiert und für die selektive Regeneration bei 21°C unter Schwachlicht Bedingungen (20–100 µE, Lichtrhythmus 16h/8h) aufbewahrt. Aller zwei bis drei Wochen erfolgte der Transfer der Explantate bis sich Sprosse bilden. Kleine Sprosse konnten vom Explantat abgetrennt werden und auf MS (pH 6,1 + 3% Saccharose) 160 mg/l Timentin, 30 mg/l Kanamycin, 0,1 mg/l IAA bewurzelt werden. Bewurzelte Pflanzen wurden ins Gewächshaus überführt.

[0363] Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit folgenden Expressionskonst-

rukten folgende Linien erhalten:

Mit pS3FNRNOST wurde erhalten: ms 101-1, ms101-2, ms101-3 Mit pS3AP3NOST wurde erhalten: ms 102-1, ms102-2, ms102-3

Beispiel 7:

Herstellung transgener Tagetes Pflanzen

[0364] Tagetessamen werden sterilisiert und auf Keimungsmedium (MS-Medium; Murashige and Skoog, Physiol. Plant. 15 (1962), 473–497) pH 5,8, 2% Saccharose) aufgelegt. Die Keimung erfolgt in einem Temperatur/Licht/Zeitintervall von 18–28°C/20–200 μ E/3–16 Wochen, bevorzugt jedoch bei 21°C, 20–70 μ E, für 4–8 Wochen.

[0365] Alle Blätter der sich bis dahin entwickelten in vitro Pflanzen werden geerntet und quer zur Mittelrippe geschnitten. Die dadurch entstehenden Blattexplantate mit einer Größe von 10–60 mm² werden im Verlaufe der Präparation in flüssigem MS – Medium bei Raumtemperatur für maximal 2 h aufbewahrt.

[0366] Ein beliebiger Agrobakterium tumefaciens Stamm, bevorzugt aber ein supervirulenter Stamm, wie z.B. EHA105 mit einem entsprechenden Binärplasmid, das ein Selektionsmarkergen (bevorzugt bar oder pat) sowie ein oder mehrere Trait- oder Reportergene tragen kann wird (pS5FNRNOST und pS5AP3NOST), über Nacht angezogen und für die Co-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet. Die Anzucht des Bakterienstammes kann wie folgt erfolgen: Eine Einzelkolonie des entsprechenden Stammes wird in YEB (0,1% Hefe-extrakt, 0,5% Rindfleischextrakt, 0,5% Pepton, 0,5% Saccharose, 0,5% Magnesiumsulfat × 7 H_2O) mit 25 mg/l Kanamycin angeimpft und bei 28°C für 16 bis 20 h angezogen. Anschließend wird die Bakteriensuspension durch Zentrifugation bei 6000 g für 10 min geerntet und derart in flüssigem MS Medium resuspendiert, daß eine OD_{600} von ca. 0,1 bis 0,8 entstand. Diese Suspension wird fuer die C-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet.

[0367] Unmittelbar vor der Co-Kultivierung wird das MS-Medium, in dem die Blätter aufbewahrt worden sind, durch die Bakteriensuspension ersetzt. Die Inkubation der Blättchen in der Agrobakteriensuspension erfolgte für 30 min unter leichtem Schütteln bei Raumtemperatur. Anschließend werden die infizierten Explantate auf ein mit Agar (z.B. 0,8% Plant Agar (Duchefa, NL) verfestigtes MS-Medium mit Wachstumsregulatoren, wie beispielsweise 3 mg/l Benzylaminopurin (BAP) sowie 1 mg/l Indolylessigsäure (IAA) aufgelegt. Die Orientierung der Blätter auf dem Medium ist bedeutungslos. Die Kultivierung der Explantate findet für 1 bis 8 Tage, bevorzugt aber für 6 Tage statt, dabei können folgende Bedingungen angewendet werden: Lichtintensität: 30–80 µMol/m2 × sec, Temperatur: 22–24°C, hellldunkel Wechsel von 16/8 Stunden. Anschließend werden die co-kultivierten Explantate auf frisches MS-Medium, bevorzugt mit den gleichen Wachstumsregulatoren übertragen, wobei dieses zweite Medium zusätzlich ein Antibiotikum zur Unterdrückung des Bakterienwachstums enthält. Timentin in einer Konzentration von 200 bis 500 mg/l ist für diesen Zweck sehr geeignet. Als zweite selektive Komponente wird eine für die Selektion des Transformationserfolges eingesetzt. Phosphinothricin in einer Konzentration von 1 bis 5 mg/l selektiert sehr effizient, aber auch andere selektive Komponenten gemäß des zu verwendenden Verfahrens sind denkbar.

[0368] Nach jeweils ein bis drei Wochen erfolgt der Transfer der Explantate auf frisches Medium bis sich Sproßknospen und kleine Sprosse entwickeln, die dann auf das gleiche Basalmedium einschließlich Timentin und PPT oder alternative Komponenten mit Wachstumsregulatoren, nämlich z.B. 0,5 mg/l Indolylbuttersäure (IBA) und 0,5 mg/l Gibberillinsäure GA₃, zur Bewurzelung übertragen werden. Bewurzelte Sprosse können ins Gewächshaus überführt werden.

[0369] Zusätzlich zu der beschriebenen Methode sind folgende vorteilhafte Modifikationen möglich:

[0370] Bevor die Explantate mit den Bakterien infiziert werden, können sie für 1 bis 12 Tage, bevorzugt 3–4, auf das oben beschriebene Medium für die Co-Kultur vorinkubiert werden. Anschließend erfolgt die Infektion, Co-Kultur und selektive Regeneration wie oben beschrieben.

[0371] Der pH Wert für die Regeneration (normalerweise 5,8) kann auf pH 5,2 gesenkt werden. Dadurch wird die Kontrolle des Agrobakterienwachstums verbessert.

[0372] Die Zugabe von $AgNO_3$ (3–10 mg/l) zum Regenerationsmedium verbessert den Zustand der Kultur einschließlich der Regeneration selbst.

[0373] Komponenten, die die Phenolbildung reduzieren und dem Fachmann bekannt sind, wie z.B. Zitronensäure, Ascorbinsäure, PVP u.v.a.m., wirken sich positiv auf die Kultur aus.

[0374] Für das gesamte Verfahren kann auch flüssiges Kulturmedium Verwendung finden. Die Kultur kann auch auf handelsüblichen Trägern, die auf dem flüssigen Medium positioniert werden inkubiert werden.

[0375] Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit folgenden Expressionskonstrukten folgende Linien erhalten:

[0376] Mit pSSFNRNOST wurde beispielsweise erhalten: ms 103-1, ms103-2, ms103-3, mit pS5AP3NOST wurde beispielsweise erhalten: ms 104-1, ms104-2, ms104-3

Beispiel 9

Charakterisierung der transgenen Pflanzenblüten

Beispiel 9.1

Trennung von Carotinoidestern in Blütenblättern ti-ansgener Pflanzen

Allgemeine Arbeitsvorschrift:

[0377] Die Blütenblätter der transgenen Pflanzen werden in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Petalenpulver (etwa 40 mg) mit 100% Aceton extrahiert (dreimal je 500 µl). Das Lösungsmittel wird evaporiert und die Carotinoide in 100–200 µl Petrolether/Aceton (5:1, v/v) resuspendiert.

[0378] Die Carotinoide werden in konzentrierter Form mittels Dünnschicht-Chromatographie (TLC) auf Silica60 F254-Platten (Merck) in einem organischen Laufmittel (Petrolether/Aceton; 5:1) entsprechend ihrer Phobizität aufgetrennt. Gelbe (Xanthophyllester), rote (Ketocarotinoidester) und orange Banden (Mischung aus Xanthophyll- und Ketocarotinoidestern)auf der TLC werden ausgekratzt.

[0379] Die an Silica gebundenen Carotinoide werden dreimal mit 500 µl Aceton eluiert, das Lösungsmittel evaporiert und die Carotinoide mittels HPLC aufgetrennt und identifiziert.

[0380] Mittels einer C30-reverse phase-Säule kann zwischen Mono- und Diestern der Carotinoide unterschieden werden. HPLC-Laufbedingungen waren nahezu identisch mit einer publizierten Methode (Frazer et al. (2000), Plant Journal 24 (4): 551–558). Folgende Verfahrensbedingungen wurden eingestellt.

[0381] Trennsäule: Prontosil C30-Säule, 250 × 4,6 mm, (Bischoff, Leonberg)

Flussrate: 1.0 ml/min

Eluenten: Laufmittel A - 100% Methanol

Laufmittel B - 80% Methanol, 0.2% Ammoniumacetat

Laufmittel C - 100% t-Butyl-methylether

Gradientprofil:

Zeit	Flussrate	% Laufmittel A	% Laufmittel B	% Laufmittel C
12.0	1.0	95.0	5.0	0
12.1	1.0	80.0	5.0	15.0
22.0	1.0	76.0	5.0	19.0
22.0	1.0	66.5	5.0	28.5
38.0	1.0	15.0	5.0	80.0
45.0	1.0	95.0	5.0	0
46.0	1.0	95.0	5.0	0
46.1	1.0	95.0	5.0	0

Detektion: 300-500 nm

[0382] Eine Identifzierung der Carotinoide ist aufgrund der UV-VIS-Spektren möglich.

[0383] Petalenmaterial der transgenen Tomatenpflanzen wird gemörsert und mit Aceton extrahiert. Extrahierte Carotinoide werden mittels TLC aufgetrennt. In den Linien können Mono- und Diester von Ketocarotinoiden detektiert werden; die Monoester sind in deutlich geringerer Konzentration als die Diester vorhanden.

Beispiel 10

Enzymatische Hydrolyse von Carotinoidestern und Identifizierung der Carotinoide Allgemeine Arbeitsvorschrift

[0384] Gemörsertes Petalenmaterial (30–100 mg Frischgewicht) wird mit 100% Aceton (dreimal 500 µl; jeweils etwa 15 Minuten schütteln) extrahiert. Das Lösungsmittel wird evaporiert. Carotinoide werden anschließend in 495 µl Aceton aufgenommen, 4,95 ml Kalium-phosphatpuffer (100 mM, pH 7.4) zugegeben und gut gemischt. Danach erfolgt die Zugabe von ca. 17 mg Bile-Salze (Sigma) und 149 µl einer NaCl/CaCl2-Lösung (3M NaCl und 75 mM CaCl2). Die Suspension wird für 30 Minuten bei 37C inkubiert. Für die enzymatische

Hydrolyse der Carotinoidester wird 595 µl einer Lipaselösung (50 mg/ml Lipase Typ7 von Candida rugosa(Sigma)) zugegeben und unter Schütteln bei 37C inkubiert. Nach etwa 21 Stunden erfolgte nochmals eine Zugabe von 595 µl Lipase mit erneuter Inkubation von mindestens 5 Stunden bei 37C. Anschließend werden etwa ca. 700 mg Na2SO4 × 10H2O in der Lösung gelöst. Nach Zugabe von 1800 µl Petrolether werden die Carotinoide durch kräftig Mischen in die organische Phase extrahiert. Dieses Ausschütteln wird solange wiederholt, bis die organische Phase frablos bleibt. Die Petroletherfraktionen werden vereinigt und der Petrolether evaporiert. Freie Carotinoide werden in 100–120 µl Aceton aufgenommen. Mittels HPLC und C30-reverse phase-Säule können freie Carotinoide aufgrund von Retentionszeit und UV-VIS-Spektren identifiziert werden.

SEQUENCE LISTING

<110> SunGene GmbH & Co. KGaA

<120> Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden in genetisch veränderten Organismen

<130> 20020636

<160> 51

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 777

<212> DNA

<213> Nostoc sp. Strain PCC7120

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(777)

<223>

<400)> 1	Ĺ															
					cca Pro											48	
ttg Leu	tca Ser	tcg Ser	aca Thr 20	atc Ile	aga Arg	gat Asp	gat Asp	aaa Lys 25	aat Asn	att Ile	aat Asn	aag Lys	ggt Gly 30	ata Ile	ttt Phe	96	
att Ile	gcc Ala	tgc Cys 35	ttt Phe	atc Ile	tta Leu	ttt Phe	tta Leu 40	tgg Trp	gca Ala	att Ile	agt Ser	tta Leu 45	atc Ile	tta Leu	tta Leu	144	
					tcc Ser											192	
atg Met 65	ctt Leu	tgg Trp	cag Gln	acc Thr	ttc Phe 70	tta Leu	tat Tyr	aca Thr	ggt Gly	tta Leu 75	ttt Phe	att Ile	act Thr	gct Ala	cat His 80	240	
gat Asp	gcc Ala	atg Met	cac His	ggc Gly	gta Val	gtt Val	tat Tyr	ccc Pro	aaa Lys	aat Asn	ccc Pro	aga Arg	ata Ile	aat Asn	aat Asn	288	

					85					90					95			
	ttt Phe	ata Ile	ggt Gly	aag Lys 100	ctc Leu	act Thr	cta Leu	atc Ile	ttg. Leu 105	tat Tyr	gga Gly	cta Leu	ctc Leu	cct Pro 110	tat Tyr	aaa Lys		336
	gat Asp	tta Leu	ttg Leu 115	aaa Lys	aaa Lys	cat His	tgg Trp	tta Leu 120	His	cac His	gga Gly	cat His	cct Pro 125	ggt Gly	act Thr	gat Asp	•	384
	tta Leu	gac Asp 130	cct Pro	gat Asp	tat Tyr	tac Tyr	aat Asn 135	ggt Gly	cat ніs	ccc Pro	caa G1n	aac Asn 140	ttc Phe	ttt Phe	ctt Leu	tgg Trp	•	432
			cat His															480
	tta Leu	gtg Val	atg Met	att Ile	ttt Phe 165	cat His	gga Gly	ctt Leu	aaa Lys	aat Asn 170	ctg Leu	gtg val	cat His	ata Ile	cca Pro 175	gaa Glu		528
	aat Asn	aat Asn	tta Leu	att Ile 180	ata Ile	ttt Phe	tgg Trp	atg Met	ata Ile 185	cct Pro	tct Ser	att Ile	tta Leu	agt Ser 190	tca Ser	gta Val	*	576
	caa Gln	cta Leu	ttt Phe 195	tat Tyr	ttt Phe	ggt Gly	aca Thr	Phe 200	ttg Leu	cct Pro	cat His	aaa Lys	aag Lys 205	cta Leu	gaa Glu	ggt Gly		624
	ggt Gly	tat Tyr 210	act Thr	aac Asn	ccc Pro	cat His	tgt Cys 215	gcg Ala	cgc Arg	agt Ser	atc Ile	cca Pro 220	tta Leu	cct Pro	ctt Leu	ttt Phe		672
	tgg Trp 225	tct Ser	ttt Phe	gtt Val	act Thr	tgt Cys 230	tat Tyr	cac. His	ttc Phe	ggc Gly	tac Tyr 235	cac His	aag Lys	gaa Glu	cat His	cac His 240		720
			cct Pro															768
•		tta Leu	taa	·											·			777
	<210	0> :	2															
	<21	1> :	258										•					
	<21	2>	PRT															
	<21	3>	Nost	oc si	p. S1	traiı	n PC	c712()									
				·								•						
	<40	0>	2															
	Met 1	va1	Gln	Cys	G]n 5	Pro	Ser	Ser	Leu	His 10	Ser	Glu	Lys	Leu	val 15	Leu		
	Leu	Ser	Ser	Thr 20	Ile	Arg	Asp	Asp	Lys 25	Asn	Ile	Asn	Lys	Gly	Ile	Phe	٠	
	Ile	Ala	Cys	Phe	Ile	Leu	Phe	Leu	тгр	Ala	Ile	ser	Leu	Ile	Leu	Leu		

35

Leu Ser Ile Asp Thr Ser Ile Ile His Lys Ser Leu Leu Gly Ile Ala 50 60 Met Leu Trp Gln Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His 65 70 75 80 Asp Ala Met His Gly Val Val Tyr Pro Lys Asn Pro Arg Ile Asn Asn 90 95 Phe Ile Gly Lys Leu Thr Leu Ile Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Lys Asp Leu Leu Lys Lys His Trp Leu His His Gly His Pro Gly Thr Asp 115 120 125 Leu Asp Pro Asp Tyr Tyr Asn Gly His Pro Gln Asn Phe Phe Leu Trp 130 135 140 Tyr Leu His Phe Met Lys Ser Tyr Trp Arg Trp Thr Gln Ile Phe Gly 145 150 155 160 Leu Val Met Ile Phe His Gly Leu Lys Asn Leu Val His Ile Pro Glu 165 170 175 Asn Asn Leu Ile Ile Phe Trp Met Ile Pro Ser Ile Leu Ser Ser Val 180 185 190 Gln Leu Phe Tyr Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Lys Lys Leu Glu Gly 195 200 205 Gly Tyr Thr Asn Pro His Cys Ala Arg Ser Ile Pro Leu Pro Leu Phe 210 220 Trp Ser Phe Val Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Lys Glu His His 225 230 235 240 Glu Tyr Pro Gln Leu Pro Trp Trp Lys Leu Pro Glu Ala His Lys Ile 245 250 255

Ser Leu

<210> 3

<211> 789

<212> DNA

<213> Nostoc punctiforme

<220>
<221> CDS
<222> (1)..(789)
<223>

<40	ጉ :	3														
ttg	aat	ttt	tgt Cys	gat Asp 5	aaa Lys	cca Pro	gtt val	agc Ser	tat Tyr 10	tat Tyr	gtt Val	gca Ala	ata Ile	gag Glu 15	caa Gln	48
tta Leu	agt Ser	gct Ala	aaa Lys 20	gaa Glu	gat Asp	act Thr	gtt val	tgg Trp 25	ggg Gly	ctg Leu	gtg Val	att Ile	gtc val 30	ata Ile	gta Val	96
att Ile	att Ile	agt Ser 35	ctt Leu	tgg Trp	gta val	gct Ala	agt Ser 40	ttg L eu	gct Ala	ttt Phe	tta Leu	cta Leu 45	gct Ala	att Ile	aat Asn	144
tat Tyr	gcc Ala 50	aaa Lys	gtċ val	cca Pro	att Ile	tgg Trp 55	ttg Leu	ata Ile	cct Pro	att Ile	gca Ala 60	ata Ile	gtt Val	tgg Trp	caa Gln	192
atg Met 65	ttc Phe	ctt Leu	tat Tyr	aca Thr	999 Gly 70	cta Leu	ttt Phe	att Ile	act Thr	gca Ala 75	cat His	gat Asp	gct Ala	atg Met	cat His 80	240
ggg Gly	tca Ser	gtt val	tat Tyr	cgt Arg 85	aaa Lys	aat Asn	ccc Pro	aaa Lys	att Ile 90	aat Asn	aat Asn	ttt Phe	atc Ile	ggt Gly 95	tca Ser	288
cta Leu	gct Ala	gta Val	gcg Ala 100	ctt Leu	tac Tyr	gct Ala	gtg Val	ttt Phe 105	cca Pro	tat Tyr	caa Gln	cag Gln	atg Met 110	tta Leu	aag Lys	336
aat Asn	cat His	tgc Cys 115	tta Leu	cat His	cat His	cgt Arg	cat His 120	cct Pro	gct Ala	agc ser	gaa Glu	gtt Val 125	gac Asp	cca Pro	gat Asp	384
ttt Phe	cat His 130	gat Asp	ggt Gly	aag Lys	aga Arg	aca Thr 135	aac Asn	gct Ala	att Ile	ttc Phe	tgg Trp 140	tat Tyr	ctc Leu	cat His	ttc Phe	432
atg Met 145	ata Ile	gaa Glu	tac Tyr	tcc Ser	agt Ser 150	tgg Trp	caa Gln	cag Gln	tta Leu	ata Ile 155	gta Val	cta Leu	act Thr	atc Ile	cta Leu 160	480
ttt Phe	aat Asn	tta Leu	gct Ala	aaa Lys 165	tac Tyr	gtt Val	ttg Leu	cac His	atc Ile 170	cat His	caa Gln	ata Ile	aat Asn	ctc Leu 175	atc Ile	528
tta Leu	ttt Phe	tgg Trp	agt Ser 180	Ile	cct Pro	Pro	Ile	tta Leu 185	Ser	tcc Ser	att Ile	caa Gln	ctg Leu 190	ttt Phe	tat Tyr	576
ttc Phe	gga Gly	aca Thr 195	ttt Phe	ttg Leu	cct Pro	cat His	cga Arg 200	gaa Glu	ccc Pro	aag Lys	aaa Lys	gga Gly 205	tat Tyr	gtt Val	tat Tyr	624
ccc Pro	cat His 210	tgc Cys	agc ser	caa Gln	aca Thr	ata Ile 215	aaa Lys	ttg Leu	cca Pro	act Thr	ttt Phe 220	ttg Leu	tca Ser	ttt Phe	atc Ile	672

<210> 4

<211> 262

<212> PRT

<213> Nostoc punctiforme

<400> 4

Met Asn Phe Cys Asp Lys Pro Val Ser Tyr Tyr Val Ala Ile Glu Gln 10 15

Leu Ser Ala Lys Glu Asp Thr Val Trp Gly Leu Val Ile Val Ile Val 20 25 30

Ile Ile Ser Leu Trp Val Ala Ser Leu Ala Phe Leu Leu Ala Ile Asn 35 40 45

Tyr Ala Lys Val Pro Ile Trp Leu Ile Pro Ile Ala Ile Val Trp Gln 50 55 60

Met Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His Asp Ala Met His 65 70 75 80

Gly Ser Val Tyr Arg Lys Asn Pro Lys Ile Asn Asn Phe Ile Gly Ser 85 90 95

Leu Ala Val Ala Leu Tyr Ala Val Phe Pro Tyr Gln Gln Met Leu Lys 100 105

Asn His Cys Leu His His Arg His Pro Ala Ser Glu Val Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asp Gly Lys Arg Thr Asn Ala Ile Phe Trp Tyr Leu His Phe 130 140

Met Ile Glu Tyr Ser Ser Trp Gln Gln Leu Ile Val Leu Thr Ile Leu 145 150 155 160

Phe Asn Leu Ala Lys Tyr Val Leu His Ile His Gln Ile Asn Leu Ile 165 170 175

Leu	Phe	Trp	Ser 180	Ile	Pro	Pro	Ile	Leu 185	Ser	Ser	Ile	Gln	Leu 190	Phe	Туг	
Phe	Gly	Thr 195	Phe	Leu	Pro	His	Arg 200	Glu	Pro	Lys	Lys	Gly 205	Туг	val	Tyr	
Pro	His 210	Cys	Ser	Gln	Thr	Ile 215	Lys	Leu	Pro	Thr	Phe 220	Leu	Ser	Phe	Ile	· ·
Ala 225	Cys	Туг	His	Phe	Gly 230	Tyr	His	Ģlu	Glu	His 235	His	Glu	Туг	Pro	His 240	
val	Pro	Тгр	Trp	G]n 245	Leu	Pro	Ser	val	Tyr 250	Lys	Gln	Arg	val	Phe 255	Asn	
Asn	Ser	Val	Thr 260	Asn	ser		54									·
<21	0>	5			٠.											• .
<21	1>	762														
<21	2> 1	DNA			٠											
<21	3> 1	Nost	oc pu	ıncti	i form	ne										
<220)>			٠.	•								. •			
<22	۰ حا	CDS												,		
<227	2>	(1)	. (762	2)												
<223	3>							•								
<400 gtg Met 1	atc	cag	tta Leu	gaa Glu 5	caa Gln	cca Pro	ctc Leu	agt Ser	cat His 10	caa Gln	gca Ala	aaa Lys	ctg Leu	act Thr 15	cca Pro	48
gta val	ctg Leu	aga Arg	agt Ser 20	aaa Lys	tct Ser	cag Gln	ttt Phe	aag Lys 25	ggg Gly	ctt Leu	ttc Phe	att Ile	gct Ala 30	att Ile	gtc Val	96
att Ile	gtt val	agc Ser 35	gca Ala	tgg Trp	gtc val	att Ile	agc Ser 40	ctg Leu	agt Ser	tta Leu	tta Leu	ctt Leu 45	tcc Ser	ctt Leu	gac Asp	144
					ttt Phe											192
aca Thr 65	ttt Phe	tta Leu	tat Tyr	acg Thr	gga Gly 70	tta Leu	ttt Phe	att Ile	aca Thr	tct ser 75	cat His	gat Asp	gcc Ala	atg Met	cat His 80	240
					caa											288

85		90	95
ttg acc cta tcc ctt t Leu Thr Leu Ser Leu T 100	at ggt ctt tta yr Gly Leu Leu 105	Pro Tyr Gln Lys L	ta ttg aaa 336 eu Leu Lys 10
aaa cat tgg tta cac c Lys His Trp Leu His H 115	ac cac aat cca is His Asn Pro 120	gca agc tca ata g Ala Ser Ser Ile A 125	ac ccg gat 384 sp Pro Asp
ttt cac aat ggt aaa c Phe His Asn Gly Lys H 130	ac caa agt ttc is Gln Ser Phe 135	ttt gct tgg tat t Phe Ala Trp Tyr P 140	tt cat ttt 432 he His Phe
atg aaa ggt tac tgg a Met Lys Gly Tyr Trp S 145 1	gt tgg ggg caa er Trp Gly Gln 50	ata att gcg ttg a Ile Ile Ala Leu T 155	ct att att 480 hr Ile Ile 160
tat aac ttt gct aaa t Tyr Asn Phe Ala Lys T 165	ac ata ctc cat yr Ile Leu His	atc cca agt gat a Ile Pro Ser Asp A 170	at cta act 528 sn Leu Thr 175
tac ttt tgg gtg cta c Tyr Phe Trp Val Leu P 180	cc tcg ctt tta ro Ser Leu Leu 185	Ser Ser Leu Gin Le	ta ttc tat 576 eu Phe Tyr 90
ttt ggt act ttt tta c Phe Gly Thr Phe Leu P 195	cc cat agt gaa ro His Ser Glu 200	cca ata ggg ggt to Pro Ile Gly Gly Ty 205	at gtt cag 624 vr Val Gln
cct cat tgt gcc caa a Pro His Cys Ala Gln T 210	ca att agc cgt nr Ile Ser Arg 215	cct att tgg tgg to Pro Ile Trp Trp So 220	ca ttt atc 672 er Phe Ile
acg tgc tat cat ttt g Thr Cys Tyr His Phe G 225	gc tac cac gag ly Tyr His Glu 30	gaa cat cac gaa ta Glu His His Glu Ty 235	at cct cat 720 yr Pro His 240
att tct tgg tgg cag t Ile Ser Trp Trp Gln Lo 245	ta cca gaa att eu Pro Glu Ile	tac aaa gca aaa ta Tyr Lys Ala Lys 250	ag 762
<210> 6			
<211> 253			
<212> PRT			
<213> Nostoc punctifo	orme		
<400> 6			
Met Ile Gln Leu Glu G ⁷ 1	n Pro Leu Ser	His Gln Ala Lys Le 10	eu Thr Pro 15
Val Leu Arg Ser Lys Se 20	er Gln Phe Lys 25	Gly Leu Phe Ile Al 30	a Ile Val
Ile Val Ser Ala Trp Va 35	al Ile Ser Leu 40	Ser Leu Leu Leu Se 45	er Leu Asp
Ile Ser Lys Leu Lys Ph	ne Trp Met Leu	Leu Pro Val Ile Le	eu Trp Gln

50

55

60

Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 65 70 75 80

Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr 85 90 95

Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 105 110

Lys His Trp Leu His His His Asn Pro Ala Ser Ser Ile Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 130 140

Met Lys Gly Tyr Trp Ser Trp Gly Gln Ile Ile Ala Leu Thr Ile Ile 145 150 155 160

Tyr Asn Phe Ala Lys Tyr Ile Leu His Ile Pro Ser Asp Asn Leu Thr 165 170 175

Tyr Phe Trp Val Leu Pro Ser Leu Leu Ser Ser Leu Gln Leu Phe Tyr 180 185 190

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Ser Glu Pro Ile Gly Gly Tyr Val Gln 195 200 205

Pro His Cys Ala Gln Thr Ile Ser Arg Pro Ile Trp Trp Ser Phe Ile 210 225 220

Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235 240

Ile Ser Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Ala Lys 245 250

<210> 7

<211> 789

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(789)

<223>

<400>	. 7															40
atg a Met A 1		ttt Phe	tgt Cys	gat Asp 5	aaa Lys	cca Pro	gtt Val	agc Ser	tat Tyr 10	tat Tyr	gtt Val	gca Ala	ata Ile	gag Glu 15	caa Gln	48
tta a Leu S	igt Ser	gct Ala	aaa Lys 20	gaa Glu	gat Asp	act Thr	gtt Val	tgg Trp 25	ggg Gly	ctg Leu	gtg Val	att Ile	gtc Val 30	ata Ile	gta Val	96
att a Ile I	att []e	agt Ser 35	ctt Leu	tgg Trp	gta Val	gct Ala	agt Ser 40	ttg Leu	gct Ala	ttt Phe	tta Leu	cta Leu 45	gct Ala	att Ile	aat Asn	144
tat g Tyr A	gcc Na 50	aaa Lys	att Ile	cat His	aag Lys	tgg Trp 55	ttg Leu	ata Ile	cct Pro	att Ile	gca Ala 60	ata Ile	gtt Val	tgg Trp	caa Gln	192
atg t Met F 65	ttc Phe	ctt Leu	tat Tyr	aca Thr	ggg G1y 70	cta Leu	ttt Phe	att Ile	act Thr	gca Ala 75	cat His	gat Asp	gct Ala	atg Met	cat His 80	240
ggg t	tca Ser	gtt Val	tat Tyr	cgt Arg 85	aaa Lys	aat Asn	CCC Pro	aaa Lys	att Ile 90	aat Asn	aat Asn	ttt Phe	atc Ile	ggt Gly 95	tca Ser	288
cta g Leu A	gct Ala	gta Val	gcg Ala 100	ctt Leu	tac Tyr	gct Ala	gtg Val	ttt Phe 105	cca Pro	tat Tyr	caa Gln	cag Gln	atg Met 110	tta Leu	aag Lys	336
aat (Asn H	cat His	tgc Cys 115	tta Leu	cat His	cat His	cgt Arg	cat His 120	cct Pro	gct Ala	agc Ser	gaa Glu	gtt Val 125	gac Asp	cca Pro	gat Asp	384
ttt (cat His 130	gat Asp	ggt Gly	aag Lys	aga Arg	aca Thr 135	aac Asn	gct Ala	att Ile	ttc Phe	tgg Trp 140	tat Tyr	ctc Leu	cat His	ttc Phe	432
atg a Met 1 145	ata Ile	gaa Glu	tac Tyr	tcc Ser	agt Ser 150	tgg Trp	caa Gln	cag Gln	tta Leu	ata Ile 155	gta Val	cta Leu	act Thr	atc Ile	cta Leu 160	480
ttt a Phe	aat Asn	tta Leu	gct Ala	aaa Lys 165	tac Tyr	gtt Val	ttg Leu	cac His	atc Ile 170	HIS	caa Gln	ata Ile	aat Asn	ctc Leu 175	atc Ile	528
tta Leu	ttt Phe	tgg Trp	agt Ser 180	Ile	cct Pro	cca Pro	Ile	tta Leu 185	Ser	Ser	Ile	caa Gln	ctg Leu 190	Phe	tat Tyr	576
ttc (gga Gly	aca Thr 195	Phe	ttg Leu	cct Pro	cat His	cga Arg 200	Glu	CCC Pro	aag Lys	aaa Lys	gga Gly 205	Tyr	gtt Val	tat Tyr	624
CCC Pro	cat His 210	tgc Cys	agc Ser	caa Gln	aca Thr	ata Ile 215	Lys	ttg Leu	cca Pro	act Thr	ttt Phe 220	Leu	tca Ser	ttt Phe	atc	672
gct Ala 225	tgc Cys	tac Tyr	cac His	ttt Phe	ggt Gly 230	Tyr	cat His	gaa Glu	gaa Glu	cat His 235	HIS	gag	tat Tyr	ccc Pro	cat His 240	720
gta val	cct Pro	tgg Trp	tgg Trp	caa Gln 245	Leu	cca Pro	tct Ser	gta Val	tat Tyr 250	Lys	cag Glr	aga Arg	gta Val	Phe 255	aac Asn	768

aat tca gta acc aat tcg taa Asn Ser Val Thr Asn Ser 260

<210> 8

<211> 262

<212> PRT

<213> Künstliche Sequenz

<400> 8

Met Asn Phe Cys Asp Lys Pro Val Ser Tyr Tyr Val Ala Ile Glu Gln 10 15

Leu Ser Ala Lys Glu Asp Thr Val Trp Gly Leu Val Ile Val Ile Val 20 25 30

Ile Ile Ser Leu Trp Val Ala Ser Leu Ala Phe Leu Leu Ala Ile Asn 35 40 45

Tyr Ala Lys Ile His Lys Trp Leu Ile Pro Ile Ala Ile Val Trp Gln
50 60

Met Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His Asp Ala Met His 65 70 75 80

Gly Ser Val Tyr Arg Lys Asn Pro Lys Ile Asn Asn Phe Ile Gly Ser 85 90 95

Leu Ala Val Ala Leu Tyr Ala Val Phe Pro Tyr Gln Gln Met Leu Lys 100 105 110

Asn His Cys Leu His His Arg His Pro Ala Ser Glu Val Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asp Gly Lys Arg Thr Asn Ala Ile Phe Trp Tyr Leu His Phe 130 135 140

Met Ile Glu Tyr Ser Ser Trp Gln Gln Leu Ile Val Leu Thr Ile Leu 145 150 155 160

Phe Asn Leu Ala Lys Tyr Val Leu His Ile His Gln Ile Asn Leu Ile 165 170 175

Leu Phe Trp Ser Ile Pro Pro Ile Leu Ser Ser Ile Gln Leu Phe Tyr 180 185 190

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Arg Glu Pro Lys Lys Gly Tyr Val Tyr 195 200 205

Pro His Cys Ser Gln Thr Ile Lys Leu Pro Thr Phe Leu Ser Phe Ile 210 215 220 Ala Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235 240 240 Val Pro Trp Trp Gln Leu Pro Ser Val Tyr Lys Gln Arg Val Phe Asn 245 250 255 Asn Ser Val Thr Asn Ser 260 <210> 9 <211> 789 **DNA** <212> <213> Künstliche Sequenz <220> <221> **CDS** <222> (1)..(789)<223> <400> 9 atg aat ttt tgt gat aaa cca gtt agc tat tat gtt gca ata gag caa Met Asn Phe Cys Asp Lys Pro Val Ser Tyr Tyr Val Ala Ile Glu Gln 1 15 48 tta agt gct aaa gaa gat act gtt tgg ggg ctg gtg att gtc ata gta Leu Ser Ala Lys Glu Asp Thr Val Trp Gly Leu Val Ile Val Ile Val 20 25 30 96 att att agt ctt tgg gta gct agt ttg gct ttt tta cta gct att aat Ile Ile Ser Leu Trp Val Ala Ser Leu Ala Phe Leu Leu Ala Ile Asn 35 40 144 tat gcc aaa gtc cca att tgg ttg ata cct att gca ata gtt tgg caa Tyr Ala Lys Val Pro Ile Trp Leu Ile Pro Ile Ala Ile Val Trp Gln 50 55 60 192 atg ttc ctt tat aca ggg cta ttt att act gca cat gat gct atg cat Met Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His Asp Ala Met His 65 70 75 80 240 ggg tca gtt tat cgt aaa aat ccc aaa att aat aat ttt atc ggt tca Gly Ser Val Tyr Arg Lys Asn Pro Lys Ile Asn Asn Phe Ile Gly Ser 85 90 95 288 cta gct gta gcg ctt tac gct gtg ttt cca tat caa cag atg tta aag 336 Leu Ala Val Ala Leu Tyr Ala Val Phe Pro Tyr Gln Gln Met Leu Lys aat cat tgc tta cat cat cgt cat cct gct agc gat tta gac cca gat Asn His Cys Leu His His Arg His Pro Ala Ser Asp Leu Asp Pro Asp 384

		115		٠.	•		120					125					
ttt Phe	cat His 130	Asp	ggt Gly	aag Lys	aga Arg	aca Thr 135	aac Asn	gct Ala	att Ile	ttc Phe	tgg Trp 140	tat Tyr	ctc Leu	cat His	ttc Phe		432
														atc Ile			480
ttt Phe	aat Asn	tta Leu	gct Ala	aaa Lys 165	tac Tyr	gtt Val	ttg Leu	cac His	atc Ile 170	cat His	caa Gln	ata Ile	aat Asn	ctc Leu 175	atc Ile		528
														ttt Phe			576
														gtt Val		٠	624
														ttt Phe		٠.	672
gct Ala 225	tgc Cys	tac Tyr	cac His	ttt Phe	ggt Gly 230	Tyr	cat His	gaa Glu	gaa Glu	cat His 235	cat His	gag Glu	tat Tyr	ccc Pro	cat His 240		720
														ttc Phe 255			768
aat Asn	tca Ser	gta Val	acc Thr 260	aat Asn	tcg Ser	taa											789
<210)> .	10		٠													
<213		262															
<212	2> 1	PRT													•		
<213	3> i	(ünst	:Tick	ne se	eque	ız											
<400)> :	10															
Met 1	Asn	Phe	Cys	Asp 5	Lys	Pro	va1	Ser	Tyr 10	Tyr	∨aĭ	Ala	Ile	Glu 15	Gln		
Leu	ser	Ala	Lys 20	Glu	Asp	Thr	val	Trp 25	Gly	Leu	∨al	Ile	val 30	Ile	Val		
Ile	Ile	ser 35	Leu	Trp	val	Ala	Ser 40	Leu	Ala	Phe	Leu	Leu 45	Ala	Ile	Asn		
Туг	Ala 50	Lys	val	Pro	Ile	Trp 55	Leu	Ile	Pro	Ile	Ala 60	Ile	٧a٦	Тгр	Gln		•

Met Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His Asp Ala Met His

65 70 . 75 80

Gly Ser Val Tyr Arg Lys Asn Pro Lys Ile Asn Asn Phe Ile Gly Ser 85 90 95

Leu Ala Val Ala Leu Tyr Ala Val Phe Pro Tyr Gln Gln Met Leu Lys 100 105 110

Asn His Cys Leu His His Arg His Pro Ala Ser Asp Leu Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asp Gly Lys Arg Thr Asn Ala Ile Phe Trp Tyr Leu His Phe 130 135 140

Met Ile Glu Tyr Ser Ser Trp Gln Gln Leu Ile Val Leu Thr Ile Leu 145 150 155 160

Phe Asn Leu Ala Lys Tyr Val Leu His Ile His Gln Ile Asn Leu Ile 165 170 175

Leu Phe Trp Ser Ile Pro Pro Ile Leu Ser Ser Ile Gln Leu Phe Tyr 180 185 190

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Arg Glu Pro Lys Lys Gly Tyr Val Tyr 195 200 205

Pro His Cys Ser Gln Thr Ile Lys Leu Pro Thr Phe Leu Ser Phe Ile 210 215 220

Ala Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235 240

Val Pro Trp Gln Leu Pro Ser Val Tyr Lys Gln Arg Val Phe Asn 245 250 255

Asn Ser Val Thr Asn Ser 260

<210> 11

<211> 762

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(762)

<223>

<400)> 1	11															٠
atg.	atc	cag	tta Leu	gaa Glu 5	caa Gln	cca Pro	ctc Leu	agt Ser	cat His 10	caa Gln	gca Ala	aaa Lys	ctg Leu	act Thr 15	cca Pro		48
gta Val	ctg Leu	aga Arg	agt Ser 20	aaa Lys	tct Ser	cag Gln	ttt Phe	aag Lys 25	ggg Gly	ctt Leu	ttc Phe	att Ile	gct Ala 30	att Ile	gtc val	٠	96
att Ile	gtt val	agc Ser 35	gca Ala	tgg Trp	gtc Val	att Ile	agc Ser 40	ctg Leu	agt Ser	tta Leu	tta Leu	ctt Leu 45	tcc ser	ctt Leu	gac Asp		144
atc Ile	tca Ser 50	aag Lys	att Ile	cat His	aag Lys	tgg Trp 55	atg Met	tta Leu	ttg Leu	cct Pro	gtt val 60	ata Ile	cta Leu	tgg Trp	caa Gln		192
aca Thr 65	ttt Phe	tta Leu	tat Tyr	acg Thr	gga Gly 70	tta Leu	ttt Phe	att Ile	aca Thr	tct Ser 75	cat His	gat Asp	gcc Ala	atg Met	cat His 80		240
								aag Lys									288 ⁻
ttg Leu	acc Thr	cta Leu	tcc Ser 100	ctt Leu	tat Tyr	ggt Gly	ctt Leu	tta Leu 105	cca Pro	tat Tyr	caa Gln	aaa Lys	cta Leu 110	ttg Leu	aaa Lys	٠.	336
aaa Lys	cat His	tgg Trp 115	tta Leu	cac His	cac His	cac His	aat Asn 120	cca Pro	gca Ala	agc Ser	tca Ser	ata Ile 125	gac Asp	ccg Pro	gat Asp		384
ttt Phe	cac His 130	aat Asn	ggt Gly	aaa Lys	cac His	caa Gln 135	agt Ser	ttc Phe	ttt Phe	gct Ala	tgg Trp 140	tat Tyr	ttt Phe	cat His	ttt Phe		432
atg Met 145	aaa Lys	ggt Gly	tac Tyr	tgg Trp	agt Ser 150	tgg Trp	ggg Gly	caa Gln	ata Ile	att Ile 155	gcg Ala	ttg Leu	act Thr	att Ile	att Ile 160		480
								cat His									528
tac Tyr	ttt Phe	tgg Trp	gtg Val 180	cta Leu	ccc Pro	tcg ser	ctt Leu	tta Leu 185	agt Ser	tca Ser	tta Leu	caa Gln	tta Leu 190	ttc Phe	tat Tyr		576 ·
ttt Phe	ggt Gly	act Thr 195	ttt Phe	tta Leu	ccc Pro	cat His	agt Ser 200	gaa Glu	cca Pro	ata Ile	ggg Gly	ggt Gly 205	tat Tyr	gtt val	cag Gln	•	624
								cgt Arg								•	672
								gag Glu									720
att Ile	tct Ser	tgg Trp	tgg Trp	cag Gln 245	tta Leu	cca Pro	gaa Glu	att Ile	tac Tyr 250	aaa Lys	gca Ala	aaa Lys	tag				762

<210> 12

<211> 253

<212> PRT

<213> Künstliche Sequenz

<400> 12

Met Ile Gln Leu Glu Gln Pro Leu Ser His Gln Ala Lys Leu Thr Pro $1 \hspace{1cm} 10 \hspace{1cm} 15$

Val Leu Arg Ser Lys Ser Gln Phe Lys Gly Leu Phe Ile Ala Ile Val 20 25 30

Ile Val Ser Ala Trp Val Ile Ser Leu Ser Leu Leu Ser Leu Asp 45

Ile Ser Lys Ile His Lys Trp Met Leu Leu Pro Val Ile Leu Trp Gln 50 60

Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 65 70 75 80

Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr 85 90 95

Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 105 110

Lys His Trp Leu His His Asn Pro Ala Ser Ser Ile Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 130 135 140

Met Lys Gly Tyr Trp Ser Trp Gly Gln Ile Ile Ala Leu Thr Ile Ile 145 150 155 160

Tyr Asn Phe Ala Lys Tyr Ile Leu His Ile Pro Ser Asp Asn Leu Thr 165 170 175

Tyr Phe Trp Val Leu Pro Ser Leu Leu Ser Ser Leu Gln Leu Phe Tyr 180 185 190

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Ser Glu Pro Ile Gly Gly Tyr Val Gln 195 200 205

Pro His Cys Ala Gln Thr Ile Ser Arg Pro Ile Trp Trp Ser Phe Ile 210 220

Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235 240 Ile Ser Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Ala Lys 245 250 <210> 762 <211> <212> DNA <213> Künstliche Sequenz <220> <221> CDS <222> (1)..(762)<223> <400> 13 atg atc cag tta gaa caa cca ctc agt cat caa gca aaa ctg act cca Met Ile Gln Leu Glu Gln Pro Leu Ser His Gln Ala Lys Leu Thr Pro 48 gta ctg aga agt aaa tct cag ttt aag ggg ctt ttc att gct att gtc Val Leu Arg Ser Lys Ser Gln Phe Lys Gly Leu Phe Ile Ala Ile Val 20 25 30 96 att gtt agc gca tgg gtc att agc ctg agt tta tta ctt tcc ctt gac Ile Val Ser Ala Trp Val Ile Ser Leu Ser Leu Leu Ser Leu Asp 35 40 192 atc tca aag cta aaa ttt tgg atg tta ttg cct gtt ata cta tgg caa Ile Ser Lys Leu Lys Phe Trp Met Leu Leu Pro Val Ile Leu Trp Gln 50 60 aca ttt tta tat acg gga tta ttt att aca tct cat gat gcc atg cat Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 65 70 75 80 240 ggc gta gta ttt ccc caa aac acc aag att aat cat ttg att gga aca Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr 85 90 95 288 ttg acc cta tcc ctt tat ggt ctt tta cca tat caa aaa cta ttg aaa Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 105 110336 aaa cat tgg tta cac cac cac aat cca gca agc gat tta gac ccg gat Lys His Trp Leu His His His Asn Pro Ala Ser Asp Leu Asp Pro Asp 115 120 125 384 ttt cac aat ggt aaa cac caa agt ttc ttt gct tgg tat ttt cat ttt Phe His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 432 135

480

atg aaa ggt tac tgg agt tgg ggg caa ata att gcg ttg act att att Met Lys Gly Tyr Trp Ser Trp Gly Gln Ile Ile Ala Leu Thr Ile Ile

							. 102	_ 00	112	- / 1	200	J -1 .U	0.00	,		
145					150					155					160	
tat Tyr	aac Asr	ttt Phe	gct Ala	aaa Lys 165	tac Tyr	ata Ile	ctc Leu	cat His	atc Ile 170	cca Pro	agt Ser	gat Asp	aat Asn	cta Leu 175	act Thr	528
tac Tyr	ttt Phe	tgg Trp	gtg Val 180	cta Leu	ccc Pro	tcg Ser	Ctt Leu	tta Leu 185	agt Ser	tca Ser	tta Leu	caa Gln	tta Leu 190	ttc Phe	tat Tyr	576
ttt Phe	ggt Gly	act Thr 195	ttt Phe	tta Leu	ccc Pro	cat His	agt Ser 200	gaa Glu	cca Pro	ata Ile	999 Gly	ggt Gly 205	tat Tyr	gtt val	cag Gln	624
		tgt Cys														672
acg Thr 225	tgc Cys	tat Tyr	cat His	ttt Phe	ggc Gly 230	tac Tyr	cac His	gag Glu	gaa Glu	cat His 235	cac His	gaa Glu	tat Tyr	cct Pro	cat His 240	720
att Ile	tct Ser	tgg Trp	tgg Trp	cag Gln 245	tta Leu	cca Pro	gaa Glu	att Ile	tac Tyr 250	aaa Lys	gca Ala	aaa Lys	tag			762
<210)>	14														
<213	 >	253														
<212	2>	PRT			•											

<213> Künstliche Sequenz

<400> 14

Met Ile Gln Leu Glu Gln Pro Leu Ser His Gln Ala Lys Leu Thr Pro 1 5 10 15

Val Leu Arg Ser Lys Ser Gln Phe Lys Gly Leu Phe Ile Ala Ile Val 20 25 30

Ile Val Ser Ala Trp Val Ile Ser Leu Ser Leu Leu Ser Leu Asp 45

Ile Ser Lys Leu Lys Phe Trp Met Leu Leu Pro Val Ile Leu Trp Gln 50 60

Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 65 70 75 80

Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr 85 90 95

Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 105 110

Lys His Trp Leu His His Asn Pro Ala Ser Asp Leu Asp Pro Asp

	7

120

125

Phe His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 130 135 140 Met Lys Gly Tyr Trp Ser Trp Gly Gln Ile Ile Ala Leu Thr Ile Ile 145 150 160 Tyr Asn Phe Ala Lys Tyr Ile Leu His Ile Pro Ser Asp Asn Leu Thr 165 170 175 Tyr Phe Trp Val Leu Pro Ser Leu Leu Ser Ser Leu Gln Leu Phe Tyr 180 185 190 Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Ser Glu Pro Ile Gly Gly Tyr Val Gln
195 200 205 Pro His Cys Ala Gln Thr Ile Ser Arg Pro Ile Trp Trp Ser Phe Ile 210 220 Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235 240 Ile Ser Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Ala Lys 245 250 <210> 15 <211> 1608 <212> Haematococcus pluvialis <220> <221> CDS <222> (3)...(971)<223> <400> ct aca ttt cac aag ccc gtg agc ggt gca agc gct ctg ccc cac atc Thr Phe His Lys Pro Val Ser Gly Ala Ser Ala Leu Pro His Ile 1 5 10 15 47 ggc cca cct cct cat ctc cat cgg tca ttt gct gct acc acg atg ctg Gly Pro Pro Pro His Leu His Arg Ser Phe Ala Ala Thr Thr Met Leu 20 25 30 95 tcg aag ctg cag tca atc agc gtc aag gcc cgc cgc gtt gaa cta gcc Ser Lys Leu Gln Ser Ile Ser Val Lys Ala Arg Arg Val Glu Leu Ala 35 40 45 143

cgc Arg	gac Asp	atc Ile 50	acg Thr	cgg Arg	ccc Pro	aaa Lys	gtc Val 55	tgc Cys	ctg Leu	cat His	gct Ala	cag Gln 60	cgg Arg	tgc Cys	tcg Ser		191
tta Leu	gtt Val 65	cgg Arg	ctg Leu	cga Arg	gtg Val	gca Ala 70	gca Ala	cca Pro	cag Gln	aca Thr	gag Glu 75	gag Glu	gcg Ala	ctg Leu	gga Gly		239
acc Thr 80	gtg Val	cag Gln	gct Ala	gcc Ala	ggc Gly 85	gcg Ala	ggc Gly	gat Asp	gag Glu	cac His 90	agc Ser	gcc Ala	gat Asp	gta Val	gca Ala 95		287
ctc Leu	cag Gln	cag Gln	ctt Leu	gac Asp 100	cgg Arg	gct Ala	atc Ile	gca Ala	gag Glu 105	cgt Arg	cgt Arg	gcc Ala	cgg Arg	cgc Arg 110	aaa Lys		335
cgg Arg	gag Glu	cag Gln	ctg Leu 115	tca Ser	tac Tyr	cag Gln	gct Ala	gcc Ala 120	gcc Ala	att Ile	gca Ala	gca Ala	tca Ser 125	att Ile	ggc Gly		383
gtg Val	tca Ser	ggc Gly 130	att Ile	gcc Ala	atc Ile	ttc Phe	gcc Ala 135	acc Thr	tac Tyr	ctg Leu	aga Arg	ttt Phe 140	gcc Ala	atg Met	cac His		431
atg Met	acc Thr 145	gtg Val	ggc Gly	ggc Gly	gca Ala	gtg Val 150	cca Pro	tgg Trp	ggt Gly	gaa Glu	gtg val 155	gct Ala	ggc Gly	act Thr	ctc Leu		479
ctc Leu 160	ttg Leu	gtg Val	gtt Val	ggt Gly	ggc Gly 165	gcg Ala	ctc Leu	ggc Gly	atg Met	gag Glu 170	atg Met	tat Tyr	gcc Ala	cgc Arg	tat Tyr 175		527
gca Ala	cac His	aaa Lys	gcc Ala	atc Ile 180	tgg Trp	cat His	gag Glu	tcg Ser	cct Pro 185	ctg Leu	ggc Gly	tgg Trp	ctg Leu	ctg Leu 190	cac His		575
aag Lys	agc Ser	cac His	cac His 195	aca Thr	cct Pro	cgc Arg	act Thr	gga Gly 200	ccc Pro	ttt Phe	gaa Glu	gcc Ala	aac Asn 205	gac Asp	ttg Leu		623
ttt Phe	gca Ala	atc Ile 210	atc Ile	aat Asn	gga Gly	ctg Leu	ccc Pro 215	gcc Ala	atg Met	ctc Leu	ctg Leu	tgt Cys 220	acc Thr	ttt Phe	ggc Gly		671
ttc Phe	tgg Trp 225	ctg Leu	CCC Pro	aac Asn	gtc val	ctg Leu 230	ggg Gly	gcg Ala	gcc Ala	tgc Cys	ttt Phe 235	gga Gly	gcg Ala	ggg Gly	ctg Leu		719
ggc Gly 240	atc Ile	acg Thr	cta Leu	tac Tyr	ggc Gly 245	atg Met	gca Ala	tat Tyr	atg Met	ttt Phe 250	gta Val	cac His	gat Asp	ggc Gly	ctg Leu 255		767
gtg val	cac His	agg Arg	cgc Arg	ttt Phe 260	ccc Pro	acc Thr	ggg Gly	ccc Pro	atc Ile 265	gct Ala	ggc Gly	ctg Leu	ccc Pro	tac Tyr 270	atg Met		815
aag Lys	cgc Arg	ctg Leu	aca Thr 275	gtg Val	gcc Ala	cac His	cag Gln	cta Leu 280	cac His	cac His	agc Ser	ggc Gly	aag Lys 285	tac Tyr	ggt Gly		863
ggc Gly	gcg Ala	ccc Pro 290	tgg Trp	ggt Gly	atg Met	ttc Phe	ttg Leu 295	ggt Gly	cca Pro	cag Gln	gag Glu	ctg Leu 300	cag Gln	cac His	att Ile		911
cca Pro	ggt Gly 305	gcg Ala	gcg Ala	gag Glu	gag Glu	gtg Val 310	gag Glu	cga Arg	ctg Leu	gtc val	ctg Leu 315	gaa Glu	ctg L eu	gac Asp	tgg Trp	٠	959

DE 102 53 112 A1 2004.06.03	
tcc aag cgg tag ggtgcggaac caggcacgct ggtttcacac ctcatgcctg Ser Lys Arg 320	1011
tgataaggtg tggctagagc gatgcgtgtg agacgggtat gtcacggtcg actggtctga	1071
tggccaatgg catcggccat gtctggtcat cacgggctgg ttgcctgggt gaaggtgatg	1131
cacatcatca tgtgcggttg gaggggctgg cacagtgtgg gctgaactgg agcagttgtc	1191
caggctggcg ttgaatcagt gagggtttgt gattggcggt tgtgaagcaa tgactccgcc	1251
catattctat ttgtgggagc tgagatgatg gcatgcttgg gatgtgcatg gatcatggta	1311
gtgcagcaaa ctatattcac ctagggctgt tggtaggatc aggtgaggcc ttgcacattg	1371
catgatgtac tcgtcatggt gtgttggtga gaggatggat gtggatggat gtgtattctc	1431
agacgtagac cttgactgga ggcttgatcg agagagtggg ccgtattctt tgagagggga	1491
ggctcgtgcc agaaatggtg agtggatgac tgtgacgctg tacattgcag gcaggtgaga	1551
tgcactgtct cgattgtaaa atacattcag atgcaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaa	1608
<210> 16 <211> 322 <212> PRT	
<213> Haematococcus pluvialis	
<400> 16	
Thr Phe His Lys Pro Val Ser Gly Ala Ser Ala Leu Pro His Ile Gly 1 5 10 15	
Pro Pro Pro His Leu His Arg Ser Phe Ala Ala Thr Thr Met Leu Ser	
20 25 30	
Lys Leu Gln Ser Ile Ser Val Lys Ala Arg Arg Val Glu Leu Ala Arg 35 40 45	

Val Gln Ala Ala Gly Ala Gly Asp Glu His Ser Ala Asp Val Ala Leu 85 90 95

Val Arg Leu Arg Val Ala Ala Pro Gln Thr Glu Glu Ala Leu Gly Thr 65 70 75 80

Gln Gln Leu Asp Arg Ala Ile Ala Glu Arg Arg Ala Arg Arg Lys Arg 100 105 110

Glu Gln Leu Ser Tyr Gln Ala Ala Ala Ile Ala Ala Ser Ile Gly Val 115 120 125

Ser Gly Ile Ala Ile Phe Ala Thr Tyr Leu Arg Phe Ala Met His Met 130 135 140

Thr Val Gly Gly Ala Val Pro Trp Gly Glu Val Ala Gly Thr Leu Leu 145 150 155 160

Leu Val Val Gly Gly Ala Leu Gly Met Glu Met Tyr Ala Arg Tyr Ala 165 170 175

His Lys Ala Ile Trp His Glu Ser Pro Leu Gly Trp Leu Leu His Lys 180 185 190

Ser His His Thr Pro Arg Thr Gly Pro Phe Glu Ala Asn Asp Leu Phe 195 200 205

Ala Ile Ile Asn Gly Leu Pro Ala Met Leu Leu Cys Thr Phe Gly Phe 210 215 220

Trp Leu Pro Asn Val Leu Gly Ala Ala Cys Phe Gly Ala Gly Leu Gly 225 230 235 240

Ile Thr Leu Tyr Gly Met Ala Tyr Met Phe Val His Asp Gly Leu Val 245 250 255

His Arg Arg Phe Pro Thr Gly Pro Ile Ala Gly Leu Pro Tyr Met Lys 260 265 270

Arg Leu Thr Val Ala His Gln Leu His His Ser Gly Lys Tyr Gly Gly 275 280 285

Ala Pro Trp Gly Met Phe Leu Gly Pro Gln Glu Leu Gln His Ile Pro 290 295 300

Gly Ala Ala Glu Glu Val Glu Arg Leu Val Leu Glu Leu Asp Trp Ser 305 310 315 320

Lys Arg

<210> 17

<211> 1650

<212> DNA

<213> Lycopersicon esculentum

<220>

<221> CDS

<222> (112)..(1614)

ggca	-	gga a	acti	tttc	tc to	ttca	actag	g ct	gttta	acat	gcti	tgaaa	att 1	tcaa	gatttt	60
agga	accc	cat 1	ttgaa	igtt1	tt c1	ttgaa	aacaa	a ata	atta	cct	gtt	ggaa	aa (-	g gat t Asp	117
					cca Pro											165
ggt Gly	ttt Phe 20	gct Ala	gtt Val	aaa Lys	gct Ala	agt ser 25	acc Thr	ttt Phe	aga Arg	tct Ser	gag Glu 30	aag Lys	cat His	cat His	aat Asn	213
					ttt Phe 40											261
					gct Ala											309
gag Glu	aat Asn	ctt Leu	gat Asp 70	ttt Phe	gag Glu	ctt Leu	cct Pro	atg Met 75	tat Tyr	gac Asp	cct Pro	tca Ser	aaa Lys 80	ggg Gly	gtt Val	357
gtt Val	gtg Val	gat Asp 85	ctt Leu	gct Ala	gtg Val	gtt Val	ggt Gly 90	ggt Gly	ggc Gly	cct Pro	gca Ala	gga Gly 95	ctt Leu	gct Ala	gtt Val	405
gca Ala	cag Gln 100	caa Gln	gtt Val	tct Ser	gaa Glu	gca Ala 105	gga Gly	ctc Leu	tct Ser	gtt Val	tgt Cys 110	tca Ser	att Ile	gat Asp	ccg Pro	453
aat Asn 115	cct Pro	aaa Lys	ttg Leu	ata Ile	tgg Trp 120	cct Pro	aat Asn	aac Asn	tat Tyr	ggt Gly 125	gtt Val	tgg Trp	gtg Val	gat Asp	gaa Glu 130	501
ttt Phe	gag Glu	gct Ala	atg Met	gac Asp 135	ttg Leu	tta Leu	gat Asp	tgt Cys	cta Leu 140	gat Asp	gct Ala	acc Thr	tgg Trp	tct Ser 145	ggt Gly	549
gca Ala	gca Ala	gtg Val	tac Tyr 150	att Ile	gat Asp	gat Asp	aat Asn	acg Thr 155	gct Ala	aaa Lys	gat Asp	ctt Leu	cat His 160	aga Arg	cct Pro	597
					cgg Arg											645
tgt Cys	ata Ile 180	atg Met	aat Asn	ggt Gly	gtt Val	aaa Lys 185	ttc Phe	cac His	caa Gln	gcc Ala	aaa Lys 190	gtt Val	ata Ile	aag Lys	gtg val	693
att Ile 195	cat His	gag Glu	gaa Glu	tcg Ser	aaa Lys 200	tcc Ser	atg Met	ttg Leu	ata Ile	tgc Cys 205	aat Asn	gat Asp	ggt Gly	att Ile	act Thr 210	741
att Ile	cag Gln	gca Ala	acg Thr	gtg Val 215	gtg Val	ctc Leu	gat Asp	gca Ala	act Thr 220	ggc Gly	ttc Phe	tct Ser	aga Arg	tct Ser 225	Ctt Leu	789

gtt Val	cag Gln	tat Tyr	gat Asp 230	aag Lys	cct Pro	tat Tyr	aac Asn	ccc Pro 235	ggg Gly	tat Tyr	caa Gln	gtt Val	gct Ala 240	tat Tyr	ggc Gly	837
att Ile	ttg Leu	gct Ala 245	gaa Glu	gtg Val	gaa Glu	gag Glu	cac His 250	ccc Pro	ttt Phe	gat Asp	gta Val	aac Asn 255	aag Lys	atg Met	gtt Val	885
					gat Asp											933
gag Glu 275	aga Arg	aat Asn	agt Ser	aga Arg	ata Ile 280	cca Pro	act Thr	ttt Phe	ctt Leu	tat Tyr 285	gca Ala	atg Met	cca Pro	ttt Phe	tca Ser 290	981
tcc Ser	aac Asn	agg Arg	ata Ile	ttt Phe 295	ctt Leu	gaa Glu	gaa Glu	aca Thr	tca Ser 300	ctc Leu	gta Val	gct Ala	cgt Arg	cct Pro 305	ggc Gly	1029
ttg Leu	cgt Arg	ata Ile	gat Asp 310	gat Asp	att Ile	caa Gln	gaa Glu	cga Arg 315	atg Met	gtg Val	gct Ala	cgt Arg	tta Leu 320	aac Asn	cat His	1077
ttg Leu	ggg Gly	ata Ile 325	aaa Lys	gtg val	aag Lys	agc Ser	att Ile 330	gaa Glu	gaa Glu	gat Asp	gaa Glu	cat His 335	tgt Cys	cta Leu	ata Ile	1125
					ctt Leu											1173
ggt Gly 355	ggt Gly	aca Thr	gct Ala	ggc Gly	atg Met 360	gtt Val	cat His	cca Pro	tcc Ser	acc Thr 365	ggt Gly	tat Tyr	atg Met	gtg Val	gca Ala 370	1221
agg Arg	aca Thr	cta Leu	gct Ala	gcg Ala 375	gct Ala	cct Pro	gtt Val	gtt Val	gcc Ala 380	aat Asn	gcc Ala	ata Ile	att Ile	caa Gln 385	tac Tyr	1269
					agt Ser											1317
					cct Pro											1365
tgc Cys	ttc Phe 420	ggt Gly	atg Met	gat Asp	att Ile	ctt Leu 425	ctg Leu	aag Lys	ctt Leu	gat Asp	tta Leu 430	cct Pro	gct Ala	aca Thr	aga Arg	1413
agg Arg 435	ttc Phe	ttt Phe	gat Asp	gca Ala	ttc Phe 440	ttt Phe	gac Asp	tta Leu	gaa Glu	cct Pro 445	cgt Arg	tat Tyr	tgg Trp	cat His	ggc Gly 450	1461
ttc Phe	tta Leu	tcg Ser	tct Ser	cga Arg 455	ttg Leu	ttt Phe	cta Leu	cct Pro	gaa Glu 460	ctc Leu	ata Ile	gtt Val	ttt Phe	ggg G1y 465	ctg Leu	1509
tct Ser	cta Leu	ttc Phe	tct Ser 470	cat His	gct Ala	tca Ser	aat Asn	act Thr 475	tct Ser	aga Arg	ttt Phe	gag Glu	ata Ile 480	atg Met	aca Thr	1557
aag Lys	gga Gly	act Thr 485	gtt Val	cca Pro	tta Leu	gta Val	aat Asn 490	atg Met	atc Ile	aac Asn	aat Asn	ttg Leu 495	tta Leu	cag Gln	gat Asp	1605

aaa gaa tga atccgagtaa ttcggaatct tgtccaatct cgtgcc Lys Glu 500

<210> 18

<211> 500

<212> PRT

<213> Lycopersicon esculentum

<400> 18

Met Asp Thr Leu Leu Lys Thr Pro Asn Asn Leu Glu Phe Leu Asn Pro 10 15

His His Gly Phe Ala Val Lys Ala Ser Thr Phe Arg Ser Glu Lys His 20 25 30

His Asn Phe Gly Ser Arg Lys Phe Cys Glu Thr Leu Gly Arg Ser Val

Cys Val Lys Gly Ser Ser Ser Ala Leu Leu Glu Leu Val Pro Glu Thr 50 60

Lys Lys Glu Asn Leu Asp Phe Glu Leu Pro Met Tyr Asp Pro Ser Lys 65 70 75 80

Gly Val Val Asp Leu Ala Val Val Gly Gly Pro Ala Gly Leu 85 90 95

Ala Val Ala Gln Gln Val Ser Glu Ala Gly Leu Ser Val Cys Ser Ile 100 105 110

Asp Pro Asn Pro Lys Leu Ile Trp Pro Asn Asn Tyr Gly Val Trp Val 115 120 125

Asp Glu Phe Glu Ala Met Asp Leu Leu Asp Cys Leu Asp Ala Thr Trp 130 135 140

Ser Gly Ala Ala Val Tyr Ile Asp Asp Asn Thr Ala Lys Asp Leu His 155 160

Arg Pro Tyr Gly Arg Val Asn Arg Lys Gln Leu Lys Ser Lys Met Met 165 170 175

Gln Lys Cys Ile Met Asn Gly Val Lys Phe His Gln Ala Lys Val Ile 180 185 190

Lys Val Ile His Glu Glu Ser Lys Ser Met Leu Ile Cys Asn Asp Gly 195 205

Ile Thr Ile Gln Ala Thr Val Val Leu Asp Ala Thr Gly Phe Ser Arg
210
215 Ser Leu Val Gln Tyr Asp Lys Pro Tyr Asn Pro Gly Tyr Gln Val Ala 225 230 235 Tyr Gly Ile Leu Ala Glu Val Glu Glu His Pro Phe Asp Val Asn Lys 245 250 255 Met Val Phe Met Asp Trp Arg Asp Ser His Leu Lys Asn Asn Thr Asp 260 265 270Leu Lys Glu Arg Asn Ser Arg Ile Pro Thr Phe Leu Tyr Ala Met Pro 275 280 285 Phe Ser Ser Asn Arg Ile Phe Leu Glu Glu Thr Ser Leu Val Ala Arg 290 295 300 Pro Gly Leu Arg Ile Asp Asp Ile Gln Glu Arg Met Val Ala Arg Leu 305 310 315 Asn His Leu Gly Ile Lys Val Lys Ser Ile Glu Glu Asp Glu His Cys 325 330 335 Leu Ile Pro Met Gly Gly Pro Leu Pro Val Leu Pro Gln Arg Val Val 340 345 350 Gly Ile Gly Gly Thr Ala Gly Met Val His Pro Ser Thr Gly Tyr Met 355 360 365 Val Ala Arg Thr Leu Ala Ala Ala Pro Val Val Ala Asn Ala Ile Ile 370 380 Gln Tyr Leu Gly Ser Glu Arg Ser His Ser Gly Asn Glu Leu Ser Thr 385 390 395 400 Ala Val Trp Lys Asp Leu Trp Pro Ile Glu Arg Arg Arg Gln Arg Glu
405 410 415 Phe Phe Cys Phe Gly Met Asp Ile Leu Leu Lys Leu Asp Leu Pro Ala 420 425 430 Thr Arg Arg Phe Phe Asp Ala Phe Phe Asp Leu Glu Pro Arg Tyr Trp 435 440 445 His Gly Phe Leu Ser Ser Arg Leu Phe Leu Pro Glu Leu Ile Val Phe 450 460 Gly Leu Ser Leu Phe Ser His Ala Ser Asn Thr Ser Arg Phe Glu Ile 465 470 475 480

490

Met Thr Lys Gly Thr Val Pro Leu Val Asn Met Ile Asn Asn Leu Leu

```
Gln Asp Lys Glu
500
<210> 19
<211>
       33
<212>
       DNA
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<221>
       primer_bind
<222>
       (1)..(33)
<223>
<400> 19
gcatgctcta gaccttataa agatattttg tga
                                                                        33
<210>
       20
<211>
       33
<212>
       DNA
<213>
       Künstliche Sequenz
<220>
<221>
       primer_bind
<222>
       (1)..(33)
<223>
<400> 20
gcatgcatct agaaatggtt cagtgtcaac cat
                                                                        33
<210>
       21
<211>
       805
<212> DNA
<213> Nostoc sp. Strain PCC7120
<220>
```

<221>

<222>

variation

```
(1)..(805)
<223>
<400> 21
gcatgcatct agaaatggtt cagtgtcaac catcatctct gcattcagaa aaactggtgt
                                                                       60
tattgtcatc gacaatcaga gatgataaaa atattaataa gggtatattt attgcctgct
                                                                      120
ttatcttatt tttatgggca attagtttaa tcttattact ctcaatagat acatccataa
                                                                      180
ttcataagag cttattaggt atagccatgc tttggcagac cttcttatat acaggtttat
                                                                      240
ttattactgc tcatgatgcc atgcacggcg tagtttatcc caaaaatccc agaataaata
                                                                      300
attitatagg taagctcact ctaatcitgt atggactact cccttataaa qattiattqa
                                                                      360
aaaaacattg gttacaccac ggacatcctg gtactgattt agaccctgat tattacaatg
                                                                      420
gtcatccca aaacttcttt ctttggtatc tacattttat gaagtcttat tggcgatgga
                                                                      480
cgcaaatttt cggattagtg atgatttttc atggacttaa aaatctggtg catataccaq
                                                                      540
aaaataattt aattatattt tggatgatac cttctatttt aagttcagta caactatttt
                                                                      600
attttggtac atttttgcct cataaaaagc tagaaggtgg ttatactaac ccccattgtg
                                                                      660
cgcgcagtat cccattacct cttttttggt cttttgttac ttgttatcac ttcggctacc
                                                                      720
acaaggaaca tcacgaatac cctcaacttc cttggtggaa attacctgaa gctcacaaaa
                                                                      780
tatctttata aggtctagag catgc
                                                                      805
<210>
      22
<211>
       24
<212>
       DNA
<213>
       Künstliche Sequenz
<220>
<221>
       primer_bind
<222>
       (1)..(24)
<223>
<400> 22
aggtaccgca cggtctgcca atcc
                                                                       24
<210>
      23
<211>
       26
<212> DNA
```

26

<213> Künstliche Sequenz <220> <221> primer_bind <222> (1)..(26) <223> <400> 23 aagcttgacc tgattatcag cacggt <210> 24 <211> 4624 <212> DNA <213> Erwinia uredovora <220> <221> CDS <222> (128)..(1267) <223> <220> <221> CDS <222> (1288)..(2766) <223> <220> <221> CDS <222> (2802)..(3689) <223> <220> <221> iDNA

(3631)..(4158)

<222>

<223>

		24 ttc	agca	gcgc	at g	gcga	aaat	c ca	gaca	gccc	ttc	gttt	ggc	aggg	ggcacc	60
ate	gccg	ctg	ccga	tatc	at t	gagc	aggt	t at	gtgc	accg	gtc	agcc	tgt	ctta	agtggg	120
age	ggct	atg Met 1	caa Gln	ccg Pro	cat His	tat Tyr 5	gat Asp	ctg Leu	att Ile	ctc Leu	gtg Val 10	ggg Gly	gct Ala	gga Gly	ctc Leu	169
gcg Ala 15	g aat a Asn	ggc Gly	ctt Leu	atc Ile	gcc Ala 20	ctg Leu	cgt Arg	ctt Leu	cag Gln	cag Gln 25	cag Gln	caa Gln	cct Pro	gat Asp	atg Met 30	217
cg1 Arg	att Jile	ttg Leu	ctt Leu	atc Ile 35	gac Asp	gcc Ala	gca Ala	ccc Pro	cag Gln 40	gcg Ala	ggc Gly	ggg Gly	aat Asn	cat His 45	acg Thr	265
tg <u>c</u> Tr	tca Ser	ttt Phe	cac His 50	cac His	gat Asp	gat Asp	ttg Leu	act Thr 55	gag Glu	agc Ser	caa Gln	cat His	cgt Arg 60	tgg Trp	ata Ile	313
gct Ala	ccg Pro	ctg Leu 65	gtg Val	gtt Val	cat His	cac His	tgg Trp 70	ccc Pro	gac Asp	tat Tyr	cag Gln	gta Val 75	cgc Arg	ttt Phe	CCC Pro	361
aca Thr	cgc Arg 80	cgt Arg	cgt Arg	aag Lys	ctg Leu	aac Asn 85	agc Ser	ggc Gly	tac Tyr	ttt Phe	tgt Cys 90	att Ile	act Thr	tct Ser	cag Gln	409
cgt Arg 95	ttc Phe	gct Ala	gag Glu	gtt Val	tta Leu 100	cag Gln	cga Arg	cag Gln	ttt Phe	ggc Gly 105	ccg Pro	cac His	ttg Leu	tgg Trp	atg Met 110	457
gat Asp	acc Thr	gcg Ala	gtc val	gca Ala 115	gag Glu	gtt Val	aat Asn	gcg Ala	gaa Glu 120	tct Ser	gtt Val	cgg Arg	ttg Leu	aaa Lys 125	aag Lys	505
ggt Gly	cag Gln	gtt val	atc Ile 130	ggt Gly	gcc Ala	cgc Arg	gcg Ala	gtg Val 135	att Ile	gac Asp	ggg Gly	cgg Arg	ggt Gly 140	tat Tyr	gcg Ala	553
gca Ala	aat Asn	tca Ser 145	gca Ala	ctg Leu	agc Ser	gtg Val	ggc Gly 150	ttc Phe	cag Gln	gcg Ala	ttt Phe	att Ile 155	ggc Gly	cag Gln	gaa Glu	601
tgg Trp	cga Arg 160	Leu	agc Ser	cac His	Pro	cat His 165	ggt Gly	tta Leu	tcg Ser	tct Ser	ccc Pro 170	att Ile	atc Ile	atg Met	gat Asp	649
gcc Ala 175	acg Thr	gtc Val	gat Asp	cag Gln	caa Gln 180	aat Asn	ggt Gly	tat Tyr	cgc Arg	ttc Phe 185	gtg Val	tac Tyr	agc Ser	ctg Leu	ccg Pro 190	697
ctc Leu	tcg Ser	ccg Pro	acc Thr	aga Arg 195	ttg Leu	tta Leu	att Ile	gaa Glu	gac Asp 200	acg Thr	cac His	tat Tyr	att Ile	gat Asp 205	aat Asn	745
gcg Ala	aca Thr	tta Leu	gat Asp 210	cct Pro	gaa Glu	tgc Cys	gcg Ala	cgg Arg 215	caa Gln	aat Asn	att Ile	tgc Cys	gac Asp 220	tat Tyr	gcc Ala	793
gcg Ala	caa Gln	cag G1n 225	ggt Gly	tgg Trp	cag Gln	ctt Leu	cag Gln 230	aca Thr	ctg Leu	ctg Leu	cga Arg	gaa Glu 235	gaa Glu	cag Gln	ggc Gly	841
gcc Ala	tta Leu	ccc Pro	att Ile	act Thr	ctg Leu	tcg Ser	ggc Gly	aat Asn	gcc Ala	gac Asp	gca Ala	ttc Phe	tgg Trp	cag Gln	cag Gln	889

240		245	250	
cgc ccc ctg Arg Pro Leu 255	gcc tgt agt of Ala Cys Ser of 260	gga tta cgt gcc Gly Leu Arg Ala	ggt ctg ttc Gly Leu Phe 265	cat cct acc 937 His Pro Thr 270
acc ggc tat Thr Gly Tyr	tca ctg ccg o Ser Leu Pro l 275	ctg gcg gtt gcc Leu Ala Val Ala 280	Val Ala Asp	cgc ctg agt 985 Arg Leu Ser 285
gca ctt gat Ala Leu Asp	gtc ttt acg t Val Phe Thr S 290	tcg gcc tca att Ser Ala Ser Ile 295	His His Āla	att acg cat 1033 Ile Thr His 300
ttt gcc cgc Phe Ala Arg 305	gag cgc tgg (Glu Arg Trp (cag cag cag ggc Gln Gln Gln Gly 310	Phe Phe Arg 1	atg ctg aat 1081 Met Leu Asn
cgc atg ctg Arg Met Leu 320	Phe Leu Ala (gga ccc gcc gat Gly Pro Ala Asp 325	tca cgc tgg (Ser Arg Trp / 330	tgg gtt atg 1129 Arg Val Met
cag cgt ttt Gln Arg Phe 335	tat ggt tta d Tyr Gly Leu F 340	cct gaa gat tta Pro Glu Asp Leu	att gcc cgt i ile Ala Arg i 345	ttt tat gcg 1177 Phe Tyr Ala 350
gga aaa ctc Gly Lys Leu	acg ctg acc of Thr Leu Thr A 355	gat cgg cta cgt Asp Arg Leu Arg 360	Ile Leu Ser d	ggc aag ccg 1225 Gly Lys Pro 365
cct gtt ccg Pro Val Pro	gta tta gca g Val Leu Ala A 370	ca ttg caa gcc la Leu Gln Ala	Ile Met Thr	Thr .
•	370	375		380
catcgttaaa	gagcgactac atg	aaa cca act ac Lys Pro Thr T	cg gta att gg	gca ggc ttc 1320
ggt ggc ctg	gagcgactac atg Met gca ctg gca a	aaa cca act ac Lys Pro Thr T	cg gta att gg hr Val Ile Gly 85 gct gcg ggg a Ala Ala Gly 1	gca ggc ttc 1320 Ala Gly Phe 390
ggt ggc ctg Gly Gly Leu tta ctg ctt	gagcgactac atg Met gca ctg gca a Ala Leu Ala I 395 gaa caa cgt g	aaa cca act ac Lys Pro Thr Th 30 att cgt cta caa le Arg Leu Gln	cg gta att gg hr Val Ile Gly 85 gct gcg ggg a Ala Ala Gly 1	t gca ggc ttc 1320 Ala Gly Phe 390 atc ccc gtc 1368 atc Pro Val atc gtc tac 1416
ggt ggc ctg Gly Gly Leu tta ctg ctt Leu Leu Leu 410	gagcgactac ato Met gca ctg gca a Ala Leu Ala I 395 gaa caa cgt g Glu Gln Arg A ggg ttt acc t	g aaa cca act act act Lys Pro Thr Th 30 att cgt cta caa ale Arg Leu Gln 400 gat aaa ccc ggc asp Lys Pro Gly	cg gta att gg hr Val Ile Gly 85 gct gcg ggg a Ala Ala Gly 1 ggt cgg gct 1 Gly Arg Ala 1	t gca ggc ttc 1320 Ala Gly Phe 390 atc ccc gtc 1368 Cle Pro Val Ala Gly Phe 390 atc ccc gtc 1368 Cle Pro Val Ala Gly Phe 390 atc ccc gtc 1416 Cle Pro Val Ala Gly Phe 390 Ala
ggt ggc ctg Gly Gly Leu tta ctg ctt Leu Leu Leu 410 gag gat cag Glu Asp Gln 425 ccc agt gcc	gagcgactac atomet gca ctg gca a Ala Leu Ala I 395 gaa caa cgt g Glu Gln Arg A ggg ttt acc t Gly Phe Thr A att gaa gaa c	g aaa cca act act act Lys Pro Thr The State Carlo Cta caa Cle Arg Leu Gln 400 gat aaa ccc ggc Asp Lys Pro Gly 415 ctt gat gca ggc	cg gta att ggf hr Val Ile Gly 85 gct gcg ggg a Ala Ala Gly 2 ggt cgg gct 1 Gly Arg Ala 1 420 ccg acg gtt a Pro Thr Val 1 435	t gca ggc ttc / Ala Gly Phe 390 atc ccc gtc (le Pro Val 105 tat gtc tac fyr Val Tyr atc acc gat (le Thr Asp 1464
ggt ggc ctg Gly Gly Leu tta ctg ctt Leu Leu Leu 410 gag gat cag Glu Asp Gln 425 ccc agt gcc Pro Ser Ala 440 gag tat gtc	gagcgactac atomet gca ctg gca a Ala Leu Ala I 395 gaa caa cgt g Glu Gln Arg A ggg ttt acc t Gly Phe Thr A att gaa gaa c Ile Glu Glu L 445	g aaa cca act act act Lys Pro Thr Ti 30 att cgt cta caa ale Arg Leu Gln 400 gat aaa ccc ggc Asp Lys Pro Gly 415 att gat gca ggc che Asp Ala Gly 130	cg gta att gg hr Val Ile Gly 85 gct gcg ggg a Ala Ala Gly 1 ggt cgg gct 1 Gly Arg Ala 1 420 ccg acg gtt a Pro Thr Val 1 435 gca gga aaa 6 Ala Gly Lys 0	t gca ggc ttc / Ala Gly Phe 390 atc ccc gtc (le Pro Val 105 tat gtc tac Tyr Val Tyr atc acc gat tle Thr Asp tag tta aaa tle Thr Asp tag tta tag tag ttag t
ggt ggc ctg Gly Gly Leu tta ctg ctt Leu Leu Leu 410 gag gat cag Glu Asp Gln 425 ccc agt gcc Pro Ser Ala 440 gag tat gtc Glu Tyr Val gag tca ggg	gagcgactac atomet gca ctg gca a Ala Leu Ala I 395 gaa caa cgt g Glu Gln Arg A ggg ttt acc t Gly Phe Thr A att gaa gaa c Ile Glu Glu L 445 gaa ctg ctg c Glu Leu Leu A 460 aag gtc ttt a	g aaa cca act act act Lys Pro Thr The State Cgt cta caa cle Arg Leu Gln 400 gat aaa ccc ggc Asp Lys Pro Gly 415 att gat gca ggc Asp Ala Gly 30 atg ttt gca ctg ccg ccg gtt acg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg	cg gta att ggghr Val Ile Gly 85 gct gcg ggg a Ala Ala Gly 2 ggt cgg gct 1 Gly Arg Ala 1 420 ccg acg gtt a Pro Thr Val 1 435 gca gga aaa a Ala Gly Lys 0 450 ttt tac cgc o Phe Tyr Arg 1 gat caa acc o Asp Gln Thr A	t gca ggc ttc / Ala Gly Phe 390 atc ccc gtc le Pro Val ios tat gtc tac lyr Val Tyr atc acc gat le Thr Asp tag tta aaa lile Thr Asp tag tta tag tys le Tys tag tta tys le Tys tag tta aaa lile Thr Asp tag tta aaa lile Tys l
ggt ggc ctg Gly Gly Leu tta ctg ctt Leu Leu Leu 410 gag gat cag Glu Asp Gln 425 ccc agt gcc Pro Ser Ala 440 gag tat gtc Glu Tyr Val gag tca ggg Glu Ser Gly gcg cag att	gagcgactac atomet gca ctg gca a Ala Leu Ala I 395 gaa caa cgt g Glu Gln Arg A ggg ttt acc t Gly Phe Thr A att gaa gaa c Ile Glu Glu Leu 445 gaa ctg ctg c Glu Leu Leu 460 aag gtc ttt a Lys Val Phe A 475 cag cag ttt a	g aaa cca act act act Lys Pro Thr The State Cgt cta caa cle Arg Leu Gln 400 gat aaa ccc ggc Asp Lys Pro Gly 415 att gat gca ggc Asp Ala Gly State Asp Ala Gly State Cg gtt acg ccg gro Val Thr Pro A65 att tac gat aac ccs sn Tyr Asp Asn	cg gta att ggf hr Val Ile Gly 85 gct gcg ggg gct f Gly Arg Ala 1 420 ccg acg gtt a Pro Thr Val 1 435 gca gga aaa 6 Ala Gly Lys 6 Att tac cgc f Phe Tyr Arg f gat caa acc 6 Asp Gln Thr A	at gca ggc ttc / Ala Gly Phe 390 atc ccc gtc 1368 at gtc tac 1416 fyr Val Tyr atc acc gat 1464 atc acc gat 1464 atc acc gat 1512 agg tta aaa 1512 agg tta tgg 1560 agg ctc gaa 1608 arg ctc gaa 1608 arg ctc gaa 1608 arg ctc gaa 1656

	505					510					515					
ggt Gly 520	act Thr	gtc Val	cct Pro	ttt Phe	tta Leu 525	tcg Ser	ttc Phe	aga Arg	gac Asp	atg Met 530	ctt Leu	cgc Arg	gcc Ala	gca Ala	cct Pro 535	1752
caa Gln	ctg Leu	gcg Ala	aaa Lys	ctg Leu 540	cag Gln	gca Ala	tgg Trp	aga Arg	agc Ser 545	gtt Val	tac Tyr	agt Ser	aag Lys	gtt Val 550	gcc Ala	1800
agt Ser	tac Tyr	atc Ile	gaa G1u 555	gat Asp	gaa Glu	cat His	ctg Leu	cgc Arg 560	cag Gln	gcg Ala	ttt Phe	tct Ser	ttc Phe 565	cac His	tcg Ser	1848
ctg Leu	ttg Leu	gtg Val 570	ggc Gly	ggc Gly	aat Asn	ccc Pro	ttc Phe 575	gcc Ala	acc Thr	tca Ser	tcc Ser	att Ile 580	tat Tyr	acg Thr	ttg Leu	1896
ata Ile	cac His 585	gcg Ala	ctg Leu	gag Glu	cgt Arg	gag G1u 590	tgg Trp	ggc Gly	gtc Val	tgg Trp	ttt Phe 595	ccg Pro	cgt Arg	ggc Gly	ggc Gly	1944
acc Thr 600	ggc Gly	gca Ala	tta Leu	gtt Val	cag Gln 605	ggg Gly	atg Met	ata Ile	aag Lys	ctg Leu 610	ttt Phe	cag Gln	gat Asp	ctg Leu	ggt Gly 615	1992
ggc Gly	gaa Glu	gtc Val	gtg Val	tta Leu 620	aac Asn	gcc Ala	aga Arg	gtc Val	agc Ser 625	cat His	atg Met	gaa Glu	acg Thr	aca Thr 630	gga Gly	2040
aac Asn	aag Lys	att Ile	gaa Glu 635	gcc Ala	gtg val	cat His	tta Leu	gag Glu 640	gac Asp	ggt Gly	cgc Arg	agg Arg	ttc Phe 645	ctg Leu	acg Thr	2088
caa Gln	gcc Ala	gtc Val 650	gcg Ala	tca Ser	aat Asn	gca Ala	gat Asp 655	gtg Val	gtt Val	cat His	acc Thr	tat Tyr 660	cgc Arg	gac Asp	ctg Leu	2136
tta Leu	agc Ser 665	cag Gln	cac His	cct Pro	gcc Ala	gcg Ala 670	gtt Val	aag Lys	cag Gln	tcc Ser	aac Asn 675	aaa Lys	ctg Leu	cag Gln	act Thr	2184
aag Lys 680	cgc Arg	atg Met	agt Ser	aac Asn	tct Ser 685	ctg Leu	ttt Phe	gtg Val	ctc Leu	tat Tyr 690	ttt Phe	ggt Gly	ttg Leu	aat Asn	cac His 695	2232
cat His	cat His	gat Asp	cag Gln	ctc Leu 700	gcg Ala	cat His	cac His	acg Thr	gtt Val 705	tgt Cys	ttc Phe	ggc Gly	ccg Pro	cgt Arg 710	tac Tyr	2280
cgc Arg	gag Glu	ctg Leu	att Ile 715	gac Asp	gaa Glu	att Ile	ttt Phe	aat Asn 720	cat His	gat Asp	ggc Gly	ctc Leu	gca Ala 725	gag Glu	gac Asp	2328
ttc Phe	tca Ser	ctt Leu 730	tat Tyr	ctg Leu	cac His	gcg Ala	ccc Pro 735	tgt Cys	gtc Val	acg Thr	gat Asp	tcg Ser 740	tca Ser	ctg Leu	gcg Ala	2376
cct Pro	gaa Glu 745	ggt Gly	tgc Cys	ggc Gly	agt Ser	tac Tyr 750	tat Tyr	gtg Val	ttg Leu	gcg Ala	ccg Pro 755	gtg Val	ccg Pro	cat His	tta Leu	2424
ggc Gly 760	acc Thr	gcg Ala	aac Asn	ctc Leu	gac Asp 765	tgg Trp	acg Thr	gtt Val	gag Glu	999 Gly 770	cca Pro	aaa Lys	cta Leu	cgc Arg	gac Asp 775	2472
cgt Arg	att Ile	ttt Phe	gcg Ala	tac Tyr	ctt Leu	gag Glu	cag Gln	cat His	tac Tyr	atg Met	cct Pro	ggc Gly	tta Leu	cgg Arg	agt Ser	2520

					780					.785					790		
							atg Met										2568
	ctt Leu	aat Asn	gcc Ala 810	tat Tyr	cat His	ggc Gly	tca Ser	gcc Ala 815	ttt Phe	tct Ser	gtg Val	gag Glu	ccc Pro 820	gtt Val	ctt Leu	acc Thr	2616
							ccg Pro 830						Thr				2664
							ggc Gly										2712
	gtc Val	atc Ile	ggc Gly	tcg Ser	gca Ala 860	aaa Lys	gcg Ala	aca Thr	gca Ala	ggt Gly 865	ttg Leu	atg Met	ctg Leu	gag Glu	gat Asp 870	ctg Leu	2760
	att Ile	.tga	ataa	atcc	gtc g	jttad	ctcaa	at ca	atgc	gtc	g aaa			la i	gtt (/al (375		2813
	tcg Ser	aaa Lys	agt Ser	ttt Phe 880	gcg Ala	aca Thr	gcc Ala	tca Ser	aag Lys 885	tta Leu	ttt Phe	gat Asp	gca Ala	aaa Lys 890	acc Thr	cgg Arg	2861
	cgc Arg	agc Ser	gta Val 895	ctg Leu	atg Met	ctc Leu	tac Tyr	gcc Ala 900	tgg Trp	tgc Cys	cgc Arg	cat His	tgt Cys 905	gac Asp	gat Asp	gtt Val	2909
•	att Ile	gac Asp 910	gat Asp	cag Gln	acg Thr	ctg Leu	ggc Gly 915	ttt Phe	cag Gln	gcc Ala	cgg Arg	cag G1n 920	cct Pro	gcc Ala	tta Leu	caa Gln	2957
	acg Thr 925	CCC Pro	gaa Glu	caa Gln	cgt Arg	ctg Leu 930	atg Met	caa Gln	ctt Leu	gag Glu	atg Met 935	aaa Lys	acg Thr	cgc Arg	cag Gln	gcc Ala 940	3005
	tat Tyr	gca Ala	gga Gly	tcg Ser	cag Gln 945	atg Met	cac ніs	gaa Glu	ccg Pro	gcg Ala 950	ttt Phe	gcg Ala	gct Ala	ttt Phe	cag Gln 955	gaa Glu	3053
							atc Ile										3101
	gaa Glu	ggc Gly	ttc Phe 975	gcc Ala	atg Met	gat Asp	gta Val	cgc Arg 980	Glu	gcg Ala	caa Gln	tac Tyr	agc Ser 985	caa Gln	ctg Leu	gat Asp	3149
	gat Asp	acg Thr 990	ctg Leu	cgc Arg	tat Tyr	tgc Cys	tat Tyr 995	cac His	gtt Val	gca Ala	ggc Gly	gtt Val 1000	_ Va1	ggd	tto Lei	atg Met	3197
	atg Met 1005	Ala	caa Glr	ato Ile	ato Met	990 61y 101	/ Va	ig co	gg ga rg As	it aa sp As	in A	cc a la 1)15	cg c	tg g .eu A	gac d Asp A	igc Arg	3242
	gcc Ala 1020	Cys					9 90 1 Al 25				eu Th				gct d Ala A		3287
	gat Asp	att Ile	gtg	gac	gat Asp	gco	ca L Hi	it go	g gg la G1	y Ar	gc to	gt t /s 1			cg c		3332

1035 1040 1045	
agc tgg ctg gag cat gaa ggt ctg aac aaa gag aat tat gcg gca Ser Trp Leu Glu His Glu Gly Leu Asn Lys Glu Asn Tyr Ala Ala 1050 1055 1060	3377
cct gaa aac cgt cag gcg ctg agc cgt atc gcc cgt cgt ttg gtg Pro Glu Asn Arg Gln Ala Leu Ser Arg Ile Ala Arg Arg Leu Val 1065 1070 1075	3422
cag gaa gca gaa cct tac tat ttg tct gcc aca gcc ggc ctg gca Gln Glu Ala Glu Pro Tyr Tyr Leu Ser Ala Thr Ala Gly Leu Ala 1080 1085 1090	3467
ggg ttg ccc ctg cgt tcc gcc tgg gca atc gct acg gcg aag cag Gly Leu Pro Leu Arg Ser Ala Trp Ala Ile Ala Thr Ala Lys Gln 1095 1100 1105	3512
gtt tac cgg aaa ata ggt gtc aaa gtt gaa cag gcc ggt cag caa Val Tyr Arg Lys Ile Gly Val Lys Val Glu Gln Ala Gly Gln Gln 1110 1115 1120	3557
gcc tgg gat cag cgg cag tca acg acc acg ccc gaa aaa tta acg Ala Trp Asp Gln Arg Gln Ser Thr Thr Pro Glu Lys Leu Thr 1125 1130 1135	3602
ctg ctg ctg gcc gcc tct ggt cag gcc ctt act tcc cgg atg cgg Leu Leu Ala Ala Ser Gly Gln Ala Leu Thr Ser Arg Met Arg 1140 1145 1150	3647
gct cat cct ccc cgc cct gcg cat ctc tgg cag cgc ccg ctc Ala His Pro Pro Arg Pro Ala His Leu Trp Gln Arg Pro Leu 1155 1160 1165	3689
tagcgccatg tctttcccgg agcgtcgcct gaagttttga caggggcggc gcatagagga	3749
agccaaaaga aacacaacct tctttgcccc tgacggcgtg atgcatacgg tgcgccatat	3809
acaaccgttt gaggtagccc ttgcgtggaa tatagcggaa tggccaacgt tgatgcacca	3869
gcccgtcgtg caccataaaa tagagtaatc catacgccgt catacctgcg ccaatccact	3929
ggagcggcca cattcctgta ctgcccagat aaatcagcag gatcgataat gcagcaaaaa	3989
ccacggcata aagatcgtta acttcaaacg cacctttacg cggttcatga tgtgaaagat	4049
gccatcccca accccagccg tgcatgatgt atttgtgtgc cagtgcagca atcacttcca	4109
tgccaatcac ggtaacgaaa acgatcaggg cattccaaat ccacaacata atttctccgg	4169
tagagacgtc tggcagcagg cttaaggatt caattttaac agagattagc cgatctggcg	4229
gcgggaaggg aaaaaggcgc gccagaaagg cgcgccaggg atcagaagtc ggctttcaga	4289
accacacggt agttggcttt acctgcacga acatggtcca gtgcatcgtt gattttcgac	4349
atcgggaagt actccactgt cggcgcaata tctgtacggc cagccagctt cagcagtgaa	4409
cgcagctgcg caggtgaacc ggttgaagaa cccgtcacgg cgcggtcgcc taaaatcagg	4469
ctgaaagccg ggcacgtcaa acggcttcag tacggcaccc acggtatgga acttaccgcg	4529
aggcgccagg gccgcaaagt agggttgcca gtcgagatcg acggcgaccg tgctgataat	4589
caggtcaaac tggcccgcca ggctttttaa agctt	4624

<210> 25

<211> 380

<212> PRT

<213> Erwinia uredovora

<400> 25

Met Gln Pro His Tyr Asp Leu Ile Leu Val Gly Ala Gly Leu Ala Asn 1 5 10 15

Gly Leu Ile Ala Leu Arg Leu Gln Gln Gln Gln Pro Asp Met Arg Ile 20 25 30

Leu Leu Ile Asp Ala Ala Pro Gln Ala Gly Gly Asn His Thr Trp Ser

Phe His His Asp Asp Leu Thr Glu Ser Gln His Arg Trp Ile Ala Pro 50 60

Leu Val Val His His Trp Pro Asp Tyr Gln Val Arg Phe Pro Thr Arg 65 70 75 80

Arg Arg Lys Leu Asn Ser Gly Tyr Phe Cys Ile Thr Ser Gln Arg Phe 85 90 95

Ala Glu Val Leu Gln Arg Gln Phe Gly Pro His Leu Trp Met Asp Thr 100 105 110

Ala Val Ala Glu Val Asn Ala Glu Ser Val Arg Leu Lys Lys Gly Gln
115 120 125

Val Ile Gly Ala Arg Ala Val Ile Asp Gly Arg Gly Tyr Ala Ala Asn 130 135 140

Ser Ala Leu Ser Val Gly Phe Gln Ala Phe Ile Gly Gln Glu Trp Arg 145 150 155 160

Leu Ser His Pro His Gly Leu Ser Ser Pro Ile Ile Met Asp Ala Thr 165 170 175

Val Asp Gln Gln Asn Gly Tyr Arg Phe Val Tyr Ser Leu Pro Leu Ser 180 185 190

Pro Thr Arg Leu Leu Ile Glu Asp Thr His Tyr Ile Asp Asn Ala Thr 195 200 205

Leu Asp Pro Glu Cys Ala Arg Gln Asn Ile Cys Asp Tyr Ala Ala Gln 210 220

Gln Gly Trp Gln Leu Gln Thr Leu Leu Arg Glu Glu Gln Gly Ala Leu

225 230 235 240

Pro Ile Thr Leu Ser Gly Asn Ala Asp Ala Phe Trp Gln Gln Arg Pro 245 250 255

Leu Ala Cys Ser Gly Leu Arg Ala Gly Leu Phe His Pro Thr Thr Gly 260 265 270

Tyr Ser Leu Pro Leu Ala Val Ala Val Ala Asp Arg Leu Ser Ala Leu 275 280 285

Asp Val Phe Thr Ser Ala Ser Ile His His Ala Ile Thr His Phe Ala 290 295 300

Arg Glu Arg Trp Gln Gln Gln Gly Phe Phe Arg Met Leu Asn Arg Met 305 310 315 320

Leu Phe Leu Ala Gly Pro Ala Asp Ser Arg Trp Arg Val Met Gln Arg 325 330 335

Phe Tyr Gly Leu Pro Glu Asp Leu Ile Ala Arg Phe Tyr Ala Gly Lys 340 345 350

Leu Thr Leu Thr Asp Arg Leu Arg Ile Leu Ser Gly Lys Pro Pro Val 355 360 365

Pro Val Leu Ala Ala Leu Gln Ala Ile Met Thr Thr 370 375 380

<210> 26

<211> 492

<212> PRT

<213> Erwinia uredovora

<400> 26

Met Lys Pro Thr Thr Val Ile Gly Ala Gly Phe Gly Gly Leu Ala Leu 1 5 10 15

Ala Ile Arg Leu Gln Ala Ala Gly Ile Pro Val Leu Leu Glu Gln 20 25 30

Arg Asp Lys Pro Gly Gly Arg Ala Tyr Val Tyr Glu Asp Gln Gly Phe 35 40 45

Thr Phe Asp Ala Gly Pro Thr Val Ile Thr Asp Pro Ser Ala Ile Glu 50 60

Glu Leu Phe Ala Leu Ala Gly Lys Gln Leu Lys Glu Tyr Val Glu Leu

65 70 75 80

Leu Pro Val Thr Pro Phe Tyr Arg Leu Cys Trp Glu Ser Gly Lys Val 85 90 95

Phe Asn Tyr Asp Asn Asp Gln Thr Arg Leu Glu Ala Gln Ile Gln Gln 100 105 110

Phe Asn Pro Arg Asp Val Glu Gly Tyr Arg Gln Phe Leu Asp Tyr Ser 115 120 125

Arg Ala Val Phe Lys Glu Gly Tyr Leu Lys Leu Gly Thr Val Pro Phe 130 135 140

Leu Ser Phe Arg Asp Met Leu Arg Ala Ala Pro Gln Leu Ala Lys Leu 145 150 160

Gln Ala Trp Arg Ser Val Tyr Ser Lys Val Ala Ser Tyr Ile Glu Asp 165 170 175

Glu His Leu Arg Gln Ala Phe Ser Phe His Ser Leu Leu Val Gly Gly 180 185 190

Asn Pro Phe Ala Thr Ser Ser Ile Tyr Thr Leu Ile His Ala Leu Glu 195 200

Arg Glu Trp Gly Val Trp Phe Pro Arg Gly Gly Thr Gly Ala Leu Val 210 220

Gln Gly Met Ile Lys Leu Phe Gln Asp Leu Gly Gly Glu Val Val Leu 225 230 235 240

Asn Ala Arg Val Ser His Met Glu Thr Thr Gly Asn Lys Ile Glu Ala 245 250 255

Val His Leu Glu Asp Gly Arg Arg Phe Leu Thr Gln Ala Val Ala Ser 260 265 270

Asn Ala Asp Val Val His Thr Tyr Arg Asp Leu Leu Ser Gln His Pro 275 280 285

Ala Ala Val Lys Gln Ser Asn Lys Leu Gln Thr Lys Arg Met Ser Asn 290 295 300

Ser Leu Phe Val Leu Tyr Phe Gly Leu Asn His His Asp Gln Leu 305 310 315 320

Ala His His Thr Val Cys Phe Gly Pro Arg Tyr Arg Glu Leu Ile Asp 325 330 335

Glu Ile Phe Asn His Asp Gly Leu Ala Glu Asp Phe Ser Leu Tyr Leu

340 345 350

His Ala Pro Cys Val Thr Asp Ser Ser Leu Ala Pro Glu Gly Cys Gly 355 360 365

Ser Tyr Tyr Val Leu Ala Pro Val Pro His Leu Gly Thr Ala Asn Leu 370 375 380

Asp Trp Thr Val Glu Gly Pro Lys Leu Arg Asp Arg Ile Phe Ala Tyr 385 390 395 400

Leu Glu Gln His Tyr Met Pro Gly Leu Arg Ser Gln Leu Val Thr His 405 410 410

Arg Met Phe Thr Pro Phe Asp Phe Arg Asp Gln Leu Asn Ala Tyr His 420 425

Gly Ser Ala Phe Ser Val Glu Pro Val Leu Thr Gln Ser Ala Trp Phe 435 440 445

Arg Pro His Asn Arg Asp Lys Thr Ile Thr Asn Leu Tyr Leu Val Gly 450 460

Ala Gly Thr His Pro Gly Ala Gly Ile Pro Gly Val Ile Gly Ser Ala 465 470 475 480

Lys Ala Thr Ala Gly Leu Met Leu Glu Asp Leu Ile 485 490

<210> 27

<211> 296

<212> PRT

<213> Erwinia uredovora

<400> 27

Met Ala Val Gly Ser Lys Ser Phe Ala Thr Ala Ser Lys Leu Phe Asp 1 10 15

Ala Lys Thr Arg Arg Ser Val Leu Met Leu Tyr Ala Trp Cys Arg His 20 25 30

Cys Asp Asp Val Ile Asp Asp Gln Thr Leu Gly Phe Gln Ala Arg Gln 35 40

Pro Ala Leu Gln Thr Pro Glu Gln Arg Leu Met Gln Leu Glu Met Lys 50 60

Thr Arg Gln Ala Tyr Ala Gly Ser Gln Met His Glu Pro Ala Phe Ala

65 70 75 80

Ala Phe Gln Glu Val Ala Met Ala His Asp Ile Ala Pro Ala Tyr Ala 85 90 95

Phe Asp His Leu Glu Gly Phe Ala Met Asp Val Arg Glu Ala Gln Tyr 100 105 110

Ser Gln Leu Asp Asp Thr Leu Arg Tyr Cys Tyr His Val Ala Gly Val 115 120 125

Val Gly Leu Met Met Ala Gln Ile Met Gly Val Arg Asp Asn Ala Thr 130 140

Leu Asp Arg Ala Cys Asp Leu Gly Leu Ala Phe Gln Leu Thr Asn Ile 145 150 155 160

Ala Arg Asp Ile Val Asp Asp Ala His Ala Gly Arg Cys Tyr Leu Pro
165 170 175

Ala Ser Trp Leu Glu His Glu Gly Leu Asn Lys Glu Asn Tyr Ala Ala 180 185 190

Pro Glu Asn Arg Gln Ala Leu Ser Arg Ile Ala Arg Arg Leu Val Gln 195 200 205

Glu Ala Glu Pro Tyr Tyr Leu Ser Ala Thr Ala Gly Leu Ala Gly Leu 210 215 220

Pro Leu Arg Ser Ala Trp Ala Ile Ala Thr Ala Lys Gln Val Tyr Arg 225 230 235 240

Lys Ile Gly Val Lys Val Glu Gln Ala Gly Gln Gln Ala Trp Asp Gln 245 250 255

Arg Gln Ser Thr Thr Pro Glu Lys Leu Thr Leu Leu Leu Ala Ala 260 265 270

Ser Gly Gln Ala Leu Thr Ser Arg Met Arg Ala His Pro Pro Arg Pro 285

Ala His Leu Trp Gln Arg Pro Leu 290 295

<210> 28

<211> 32

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

```
<220>
 <221>
         primer_bind
 <222>
         (1)..(32)
 <223>
 <400> 28
 tttttctcga gcgataaacg ctcacttggt ta
                                                                                     32
<210>
         29
 <211>
         32
<212>
         DNA
<213>
        Künstliche Sequenz
<220>
<221>
        primer_bind
<222>
        (1)..(32)
<223>
<400> 29
tttttgtcga cacgttatgc tcacaacccc gg
                                                                                     32
<210>
       30
<211>
        679
<212> DNA
<213> Escherichia coli
<220>
<221>
        CDS
<222>
        (87)..(635)
<223>
<400> 30
ctcgagcgat aaacgctcac ttggttaatc atttcactct tcaattatct ataatgatga
                                                                                     60
gtgatcagaa ttacatgtga gaaatt atg caa acg gaa cac gtc att tta ttg
Met Gln Thr Glu His Val Ile Leu Leu
1
                                                                                    113
aat gca cag gga gtt ccc acg ggt acg ctg gaa aag tat gcc gca cac
Asn Ala Gln Gly Val Pro Thr Gly Thr Leu Glu Lys Tyr Ala Ala His
                                                                                   161
```

10	15	20	25
acg gca gac acc cg Thr Ala Asp Thr Ar 30			
gcc aaa gga caa tt Ala Lys Gly Gln Le 45	a tta gtt acc cgc u Leu Val Thr Arg 50	cgc gca ctg agc Arg Ala Leu Ser	aaa aaa gca 257 Lys Lys Ala 55
tgg cct ggc gtg tg Trp Pro Gly Val Tr 60	g act aac tcg gtt p Thr Asn Ser Val 65	tgt ggg cac cca Cys Gly His Pro 70	caa ctg gga 305 Gln Leu Gly
gaa agc aac gaa ga Glu Ser Asn Glu As 75	c gca gtg atc cgc p Ala Val Ile Arg 80	cgt tgc cgt tat Arg Cys Arg Tyr 85	gag ctt ggc 353 Glu Leu Gly
gtg gaa att acg cc Val Glu Ile Thr Pro 90	t cct gaa tct atc p Pro Glu Ser Ile 95	tat cct gac ttt Tyr Pro Asp Phe 100	cgc tac cgc 401 Arg Tyr Arg 105
gcc acc gat ccg ag Ala Thr Asp Pro Se 110	r Gly Ile Val Glu	aat gaa gtg tgt Asn Glu Val Cys 115	ccg gta ttt 449 Pro Val Phe 120
gcc gca cgc acc acc Ala Ala Arg Thr Th 125			
gat tat caa tgg tg Asp Tyr Gln Trp Cy: 140	t gat tta gca gat s Asp Leu Ala Asp 145	gta tta cac ggt Val Leu His Gly 150	att gat gcc 545 Ile Asp Ala
acg ccg tgg gcg tte Thr Pro Trp Ala Phe 155	c agt ccg tgg atg e Ser Pro Trp Met 160	gtg atg cag gcg Val Met Gln Ala 165	aca aat cgc 593 Thr Asn Arg
gaa gcc aga aaa cg Glu Ala Arg Lys Ar 170	a tta tct gca ttt g Leu Ser Ala Phe 175	acc cag ctt aaa Thr Gln Leu Lys 180	taa 635
aaaaaccccg acatttg	ccg gggttgtgag cat	aacgtgt cgac	679
<210> 31			
<211> 182			0.0
<212> PRT <213> Escherichia	coli		
CZIJZ ESCHELICHIA	COTT		
<400> 31			
Met Gln Thr Glu His 1	s Val Ile Leu Leu	Asn Ala Gln Gly 10	Val Pro Thr 15
Gly Thr Leu Glu Lys	s Tyr Ala Ala His 25	Thr Ala Asp Thr	Arg Leu His 30
Leu Ala Phe Ser Se 35	r Trp Leu Phe Asn 40	Ala Lys Gly Gln 45	Leu Leu Val

Thr Arg Arg Ala Leu Ser Lys Lys Ala Trp Pro Gly Val Trp Thr Asn 50 60

Ser Val Cys Gly His Pro Gln Leu Gly Glu Ser Asn Glu Asp Ala Val 65 70 75 80

lle Arg Arg Cys Arg Tyr Glu Leu Gly Val Glu Ile Thr Pro Pro Glu 85 90 95

Ser Ile Tyr Pro Asp Phe Arg Tyr Arg Ala Thr Asp Pro Ser Gly Ile 100 105

Val Glu Asn Glu Val Cys Pro Val Phe Ala Ala Arg Thr Thr Ser Ala 115 120 125

Leu Gln Ile Asn Asp Asp Glu Val Met Asp Tyr Gln Trp Cys Asp Leu 130 135 140

Ala Asp Val Leu His Gly Ile Asp Ala Thr Pro Trp Ala Phe Ser Pro 145 150 155 160

Trp Met Val Met Gln Ala Thr Asn Arg Glu Ala Arg Lys Arg Leu Ser 165 170 175

Ala Phe Thr Gln Leu Lys 180

<210> 32

<211> 31

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(31)

<223>

<400> 32 tttttccatg gtgaaggagg aaatagcgaa a

31

<210> 33

<211> 32

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>
<221> primer_bind
<222> (1)(32)
<223>
<400> 33
tttttaagct ttcacttttt tcttgtaacc aa 32
<210> 34
<211> 962
<212> DNA
<213> Archaeoglobus fulgidus
<220>
<221> CDS
<222> (3)(956)
<223>
<400> 34
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa 47 Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys
cc atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa 47 Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 1 5 10 15
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa 47 Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 1 10 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa 95
cc atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 1 10 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 20 25 30
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 1 10 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 20 25 30 gcc gca agg cat ctg atc aaa gca ggt ggc aag agg cta agg cct gta 143
cc atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 1 10 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 20 25 30
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 10 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 20 gcc gca agg cat ctg atc aaa gca ggt ggc aag agg cta agg cct gta Ala Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val 35 ata agc ctc tta gca gtc gaa gcc ctt ggg aaa gac tac aga aag att 191
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 10 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 20 25 30 gcc gca agg cat ctg atc aaa gca ggt ggc aag agg cta agg cct gta Ala Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val 35 40 45 ata agc ctc tta gca gtc gaa gcc ctt ggg aaa gac tac aga aag att 191 Ile Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile 50 60
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 1
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 10 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 20 gcc gca agg cat ctg atc aaa gca ggt ggc aag agg cta agg cct gta Ala Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val 35 ata agc ctc tta gca gtc gaa gcc ctt ggg aaa gac tac aga aag att Ile Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile 50 atc ccg gct gct gtc agc att gaa aca atc cac aac ttc acc ctc gtg Ile Pro Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile His Asn Phe Thr Leu Val 70 75
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 1
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa 95 Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 30 gcc gca agg cat ctg atc aaa gca ggt ggc aag agg cta agg cct gta Ala Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val 45 ata agc ctc tta gca gtc gaa gcc ctt ggg aaa gac tac aga aag att 191 le Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile 50 atc ccg gct gct gtc agc att gaa aca atc cac aac ttc acc ctc gtg 191 extended the pro Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile His Asp Phe Thr Leu Val 75 cat gac gac ata atg gac agg gac gag atg agg agg gga gtt ccg acg 115 extended the pro Asp Asp Ile Met Asp Arg Asp Glu Met Arg Arg Gly Val Pro Thr 80
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 15 5 10 10 15 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa 95 Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 20 25 30 gcc gca agg cat ctg atc aaa gca ggt ggc aag agg cta agg cct gta Ala Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val 45 40 45 ata agc ctc tta gca gtc gaa gcc ctt ggg aaa gac tac aga aag att 191 Ile Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile 50 atc ccg gct gct gtc agc att gaa aca atc cac aac ttc acc ctc gtg 165 Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile His Asn Phe Thr Leu Val 65 70 70 75 cat gac gac ata atg gac agg gag atg agg gga gtt ccg acg 187 Asp Asp Ile Met Asp Arg Asp Glu Met Arg Arg Gly Val Pro Thr 80 85 90 gta cac agg gtt tat ggg gaa gcg acc att tta gca ggc gac aca 335 gta cac agg gtt tat ggg gaa gcg acc att tta gca ggc gac aca 335 gta cac agg gtt tat ggg gaa gcg acc att tta gca ggc gac aca 335
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 15 gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag ccg att gga ctc tac aaa Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys 20 gcc gca agg cat ctg atc aaa gca ggt ggc aag agg cta agg cct gta Ala Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val 45 ata agc ctc tta gca gtc gaa gcc ctt ggg aaa gac tac aga aag att Ile Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile 50 atc ccg gct gct gtc agc att gaa aca atc cac aac ttc acc ctc gtg Ile Pro Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile His Asn Phe Thr Leu Val 65 cat gac gac ata atg gac agg gac gag atg agg agg gga gtt ccg acg 187 cat gac gac ata atg gac agg gac gag atg agg agg gga gtt ccg acg 287 His Asp Asp Ile Met Asp Arg Asp Glu Met Arg Arg Gly Val Pro Thr 95 gta cac agg gtt tat ggg gaa gcg acg gcc att tta gca ggc gac aca val His Arg Val Tyr Gly Glu Ala Thr Ala Ile Leu Ala Gly Asp Thr 110
CC atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg gcc gaa ata atc aac aaa Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys 15

115		120	125
gag gga atc aga Glu Gly Ile Arg 130	aaa gct aca gaa Lys Ala Thr Glu 135	atg ctt tcg gac Met Leu Ser Asp	gtt tgc ata aaa 431 Val Cys Ile Lys 140
ata tgc gag ggg Ile Cys Glu Gly 145	cag tac tac gac Gln Tyr Tyr Asp 150	atg agc ttt gag Met Ser Phe Glu 155	aaa aag gag agc 479 Lys Lys Glu Ser
gtt tcc gag gag Val Ser Glu Glu 160	gag tat ctc agg Glu Tyr Leu Arg 165	atg gtc gag ctg Met Val Glu Leu 170	aag acc gga gtg 527 Lys Thr Gly Val 175
ctg att gca gct Leu Ile Ala Ala	tct gca gca tta Ser Ala Ala Leu 180	cct gcg gtg ctt Pro Ala Val Leu 185	ttt ggg gag agc 575 Phe Gly Glu Ser 190
gag gaa att gta Glu Glu Ile Val 195	aag gcg ctg tgg Lys Ala Leu Trp	gac tac gga gtt Asp Tyr Gly Val 200	ctt agc ggt att 623 Leu Ser Gly Ile 205
ggc ttc cag atc Gly Phe Gln Ile 210	cag gac gac ctg Gln Asp Asp Leu 215		gag gag acc gga 671 Glu Glu Thr Gly 220
aag gac tgg gga Lys Asp Trp Gly 225	agc gac ctg ctt Ser Asp Leu Leu 230	aaa ggg aag aaa Lys Gly Lys Lys 235	acc ctg att gtc 719 Thr Leu Ile Val
ata aag gcg ttc Ile Lys Ala Phe 240	gaa aag gga gtg Glu Lys Gly Val 245	aag cta aag acg Lys Leu Lys Thr 250	ttt gga aag gaa 767 Phe Gly Lys Glu 255
aag gcg gac gtc Lys Ala Asp Val			
tgt ggt gcg att Cys Gly Ala Ile 275	Asp Tyr Ala Ala	agc atg gca aga Ser Met Ala Arg 280	aag atg gct gaa 863 Lys Met Ala Glu 285
gag gcg aaa aga Glu Ala Lys Arg 290	aag ctc gaa gtt Lys Leu Glu Val 295	Leu Pro Glu Ser	aaa gcc aag gaa 911 Lys Ala Lys Glu 300
aca ctg ctg gaa Thr Leu Leu Glu 305	ctt acc gac ttc Leu Thr Asp Phe 310	ttg gtt aca aga Leu Val Thr Arg 315	aaa aag tga 956 Lys Lys
aagctt			962
<210> 35			
<211> 317	·		
<212> PRT			
<213> Archaeogl	obus fulgidus		•
<400> 35			
Met Val Lys Glu 1	Glu Ile Ala Lys 5	Arg Ala Glu Ile : 10	Ile Asn Lys Ala 15

Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys Ala 20 25 30 Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val Ile 35 40 45 Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile Ile 50 60 Pro Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile His Asn Phe Thr Leu Val His 65 70 75 80 Asp Asp Ile Met Asp Arg Asp Glu Met Arg Arg Gly Val Pro Thr Val 85 90 95 His Arg Val Tyr Gly Glu Ala Thr Ala Ile Leu Ala Gly Asp Thr Leu 100 105 110 Phe Ala Glu Ala Phe Lys Leu Leu Thr Lys Cys Asp Val Glu Ser Glu 115 120 125 Gly Ile Arg Lys Ala Thr Glu Met Leu Ser Asp Val Cys Ile Lys Ile 130 135 140 Cys Glu Gly Gln Tyr Tyr Asp Met Ser Phe Glu Lys Lys Glu Ser Val 145 150 155 160 Ser Glu Glu Tyr Leu Arg Met Val Glu Leu Lys Thr Gly Val Leu 165 170 175 Ile Ala Ala Ser Ala Ala Leu Pro Ala Val Leu Phe Gly Glu Ser Glu 180 185 190 Glu Ile Val Lys Ala Leu Trp Asp Tyr Gly Val Leu Ser Gly Ile Gly 195 200 205 Phe Gln Ile Gln Asp Asp Leu Leu Asp Leu Thr Glu Glu Thr Gly Lys 210 220 Asp Trp Gly Ser Asp Leu Leu Lys Gly Lys Lys Thr Leu Ile Val Ile 225 235 240 Lys Ala Phe Glu Lys Gly Val Lys Leu Lys Thr Phe Gly Lys Glu Lys 255 Ala Asp Val Ser Glu Ile Arg Asp Asp Ile Glu Lys Leu Arg Glu Cys 260 265 270. Gly Ala Ile Asp Tyr Ala Ala Ser Met Ala Arg Lys Met Ala Glu Glu 275 280 285

Ala Lys Arg Lys Leu Glu Val Leu Pro Glu Ser Lys Ala Lys Glu Thr 290 295 300 Leu Leu Glu Leu Thr Asp Phe Leu Val Thr Arg Lys Lys 305 315 <210> 36 1293 <211> <212> DNA <213> Archaeoglobus fulgidus <220> <221> **CDS** <222> (206)..(1159)<223> <400> 36 taaaacgacg gccagtgagc gcgcgtaata cgactcacta tagggcgaat tgggtaccgg 60 120 gcccccctc gacgccgtcg ttcaatgaga atggataaga ggctcgtggg attgacgtga gggggcaggg atggctatat ttctgggagc gaactccggg cgaggatcta gttgtaggga 180 gggattcatg acaccacaaa cagcc atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg Met Val Lys Glu Ile Ala Lys Arg 1 232 gcc gaa ata atc aac aaa gcc att gaa gag ctt ctg ccc gaa agg gag Ala Glu Ile Ile Asn Lys Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu 10 20 25 280 ccg att gga ctc tac aaa gcc gca agg cat ctg atc aaa gca ggt ggc Pro Ile Gly Leu Tyr Lys Ala Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly 30 35 40 328 aag agg cta agg cct gta ata agc ctc tta gca gtc gaa gcc ctt ggg Lys Arg Leu Arg Pro Val Ile Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly 45 50 55 376 aaa gac tac aga aag att atc ccg gct gct gtc agc att gaa aca atc
Lys Asp Tyr Arg Lys Ile Ile Pro Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile
60 65 70 424 cac aac ttc acc ctc gtg cat gac gac ata atg gac agg gac gag atg His Asn Phe Thr Leu Val His Asp Asp Ile Met Asp Arg Asp Glu Met 75 80 85 472 agg agg gga gtt ccg acg gta cac agg gtt tat ggg gaa gcg acg gcc Arg Arg Gly Val Pro Thr Val His Arg Val Tyr Gly Glu Ala Thr Ala 90 95 100 105 520

568

att tta gca ggc gac aca ctc ttt gct gaa gcc ttc aag ctg ctg aca Ile Leu Ala Gly Asp Thr Leu Phe Ala Glu Ala Phe Lys Leu Leu Thr 110 115 120

aag tg Lys Cy	c gat s Asp	gtt Val 125	gag Glu	agc Ser	gag Glu	gga Gly	atc Ile 130	aga Arg	aaa Lys	gct Ala	aca Thr	gaa Glu 135	atg Met	ctt Leu	616
tcg ga Ser As	c gtt p Val 140	tgc Cys	ata Ile	aaa Lys	ata Ile	tgc Cys 145	gag Glu	ggg Gly	cag Gln	tac Tyr	tac Tyr 150	gac Asp	atg Met	agc Ser	664
ttt ga Phe Gl 15	u Lys	aag Lys	gag Glu	agc Ser	gtt Val 160	tcc Ser	gag Glu	gag Glu	gag Glu	tat Tyr 165	ctc Leu	agg Arg	atg Met	gtc Val	712
gag ct Glu Le 170	g aag u Lys	acc Thr	gga Gly	gtg Val 175	ctg Leu	att Ile	gca Ala	gct Ala	tct Ser 180	gca Ala	gca Ala	tta Leu	cct Pro	gcg Ala 185	760
gtg ct val Le	t ttt u Phe	999 Gly	gag Glu 190	agc Ser	gag Glu	gaa Glu	att Ile	gta val 195	aag Lys	gcg Ala	ctg Leu	tgg Trp	gac Asp 200	tac Tyr	808
gga gt Gly Va															856
ctg ac Leu Th	t gag r Glu 220	gag Glu	acc Thr	gga Gly	aag Lys	gac Asp 225	tgg Trp	gga Gly	agc Ser	gac Asp	ctg Leu 230	ctt Leu	aaa Lys	ggg Gly	904
aag aa Lys Ly 23	's Thr														952
aag ac Lys Th 250	g ttt r Phe	gga Gly	aag Lys	gaa Glu 255	aag Lys	gcg Ala	gac Asp	gtc val	tct Ser 260	gag Glu	att Ile	aga Arg	gat Asp	gat Asp 265	1000
atc ga Ile Gl	a aag u Lys	tta Leu	aga Arg 270	gag Glu	tgt Cys	ggt Gly	gcg Ala	att Ile 275	gat Asp	tac Tyr	gct Ala	gcc Ala	agc Ser 280	atg Met	1048
gca ag Ala Ar	a aag g Lys	atg Met 285	gct Ala	gaa Glu	gag Glu	gcg Ala	aaa Lys 290	aga Arg	aag Lys	ctc Leu	gaa Glu	gtt Val 295	ctg Leu	cct Pro	1096
gaa ag Glu Se	c aaa r Lys 300	gcc Ala	aag Lys	gaa Glu	aca Thr	ctg Leu 305	ctg Leu	gaa Glu	ctt Leu	acc Thr	gac Asp 310	ttc Phe	ttg Leu	gtt Val	1144
aca ag Thr Ar 31	g Lys	aag Lys	tga	aag	cttca	aat 1	tgcai	tgct	ct ag	gatga	atca	a aga	aatto	ctg	1199
gcctag	tcta	tagg	aggti	tt t	gaaaa	agaaa	a gga	agcaa	ataa	tcat	ttt	ctt	gttc	tatcaa	1259
gagggt		ttgc	tccti	tt ci	tttti	tttc	t cga	ag [.]							1293
<210>	37														
<211>	317														
<212>	PRT			_											
<213>	Arch	aeog	lobus	s tu	ıgıdı	ıs									

<400> 37

Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys Ala 1 10 15 Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys Ala 20 25 30 Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val Ile 35 40 45 Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile Ile 50 60 Pro Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile His Asn Phe Thr Leu Val His 65 70 75 80 Asp Asp Ile Met Asp Arg Asp Glu Met Arg Arg Gly Val Pro Thr Val 85 90 95 His Arg Val Tyr Gly Glu Ala Thr Ala Ile Leu Ala Gly Asp Thr Leu 100 105 110 Phe Ala Glu Ala Phe Lys Leu Leu Thr Lys Cys Asp Val Glu Ser Glu 115 120 125 Gly Ile Arg Lys Ala Thr Glu Met Leu Ser Asp Val Cys Ile Lys Ile 130 135 140 Cys Glu Gly Gln Tyr Tyr Asp Met Ser Phe Glu Lys Lys Glu Ser Val 145 150 155 160 Ser Glu Glu Tyr Leu Arg Met Val Glu Leu Lys Thr Gly Val Leu 165 170 175 Ile Ala Ala Ser Ala Ala Leu Pro Ala Val Leu Phe Gly Glu Ser Glu 180 185 190 Glu Ile Val Lys Ala Leu Trp Asp Tyr Gly Val Leu Ser Gly Ile Gly 195 200 205 Phe Gln Ile Gln Asp Asp Leu Leu Asp Leu Thr Glu Glu Thr Gly Lys 210 220 Asp Trp Gly Ser Asp Leu Leu Lys Gly Lys Lys Thr Leu Ile Val Ile 225 230 235 Lys Ala Phe Glu Lys Gly Val Lys Leu Lys Thr Phe Gly Lys Glu Lys 255 Ala Asp Val Ser Glu Ile Arg Asp Asp Ile Glu Lys Leu Arg Glu Cys 260 265 270

Gly Ala Ile Asp Tyr Ala Ala Ser Met Ala Arg Lys Met Ala Glu Glu 275 285 Ala Lys Arg Lys Leu Glu Val Leu Pro Glu Ser Lys Ala Lys Glu Thr 290 295 300 Leu Leu Glu Leu Thr Asp Phe Leu Val Thr Arg Lys Lys 305 315 <210> 38 <211> 35 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz <220> <221> primer_bind <222> (1)..(35) <223> <400> gagctcttca ttatttcgat tttgatttcg tgacc 35 <210> 39 <211> 44 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz <220> <221> primer_bind <222> (1)..(44)<223> <400> aagcttgagc tcggttgatc agaagaagaa gaagaagatg aact <210> 40

<211>

<212>

<213>

653

DNA

Arabidopsis thaliana

<220>

<221>	pro	moter					
<222>	(1)	(653)					
<223>							
<400>	40						
		ttatttcgat					60
		cccgtgtaaa					120
		atcttttctg				•	180
ttgagc	ttct	tttgaactat	ttcgtgtaat	ttgggatgag	agctctatgt	atgtgtgtaa	240
actttg	aaga	caacaagaaa	ggtaacaagt	gagggaggga	tgactccatg	tcaaaataga	300
tgtcat	aaga	ggcccatcaa	taagtgcttg	agcccattag	ctagcccagt	aactaccaga	360
ttgtga	gatg	gatgtgtgaa	cagttttttt	tttgatgtag	gactgaaatg	tgaacaacag	420
gcgcat	gaaa	ggctaaatta	ggacaatgat	aagcagaaat	aacttatcct	ctctaacact	480
tggcct	caca	ttgcccttca	cacaatccac	acacatccaa	tcacaacctc	atcatatatc	540
tcccgc	taat	cttttttct	ttgatctttt	tttttttgct	tattattttt	ttgactttga	600
tctccc	atca	gttcatcttc	ttcttcttct	tctgatcaac	cgagctcaag	ctt	653
<210>	41						
<211>	28						
<212>	DNA						
<213>	Küns	stliche Sequ	ienz				
<220>							
<221>	prin	mer_bind					
<222>		. (28)					
<223>	(_, -	()					
<400> gagctca	• —	actgatttcc	attgcttg				28
<210>	42						
<211>	30						
<212>	DNA						
-213 \	Vünc	tliche Sogu	007				

<220>	4		•
<221>	primer_bind		
<222>	(1)(30)		
<223>			
•		1.0	
	42 gagc tctttgttga agagatttgg		30
•			
<210>	43	•	
<211>	37		
<212>	DNA		
<213>	Künstliche Sequenz	•	
<220>	A		
<221>	primer_bind		
<222>	(1)(37)		
<223>			
<400> cgccgt	43 taag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc		37
<210>			
<211>			
<212>	DNA		
<213>	Künstliche Sequenz		
<220>			
<221>	primer_bind		•
<222>	(1)(34)	•	
<223>			
	*		
<400> atcaac	44 ggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac		. 34
<210>	45	*	
<211>	783		•
	· • •		

```
<212>
       DNA
<213>
       Arabidopsis thaliana
<220>
<221>
       promoter
<222>
       (1)..(783)
<223>
<400> 45
gagctcactc actgatttcc attgcttgaa aattgatgat gaactaagat caatccatgt
                                                                       60
tagtttcaaa acaacagtaa ctgtggccaa cttagttttg aaacaacact aactggtcga
                                                                      120
agcaaaaaga aaaaagagtt tcatcatata tctgatttga tggactgttt ggagttagga
                                                                      180
ccaaacatta tctacaaaca aagacttttc tcctaacttg tgattccttc ttaaacccta
                                                                      240
ggggtaatat tctattttcc aaggatcttt agttaaaggc aaatccggga aattattgta
                                                                      300
atcatttggg gaaacatata aaagatttga gttagatgga agtgacgatt aatccaaaca
                                                                      360
tatatatctc tttcttctta tttcccaaat taacagacaa aagtagaata ttggctttta
                                                                      420
acaccaatat aaaaacttgc ttcacaccta aacacttttg tttactttag ggtaagtgca
                                                                      480
aaaagccaac caaatccacc tgcactgatt tgacgtttac aaacgccgtt aagtcgatgt
                                                                      540
ccgttgattt aaacagtgtc ttgtaattaa aaaaatcagt ttacataaat ggaaaattta
                                                                      600
tcacttagtt ttcatcaact tctgaactta cctttcatgg attaggcaat actttccatt
                                                                      660
tttagtaact caagtggacc ctttacttct tcaactccat ctctctctt ctatttcact
                                                                      720
tctttcttct cattatatct cttgtcctct ccaccaaatc tcttcaacaa agagctcaag
                                                                      780
ctt
                                                                      783
<210>
       46
<211>
       804
<212>
       DNA
<213>
      Synechococcus WH8102
<220>
<221> CDS
<222>
       (1)..(804)
<223>
<400>
       46
```

atg Met 1	aaa Lys	acg Thr	aca Thr	aga Arg 5	tct Ser	att Ile	tcg Ser	tgg Trp	cca Pro 10	tcg Ser	act Thr	tgc Cys	tgg Trp	cat His 15	cac His		48
cag Gln	ccg Pro	agt Ser	tgc Cys 20	tca Ser	agc Ser	tgg Trp	gtg Val	gca Ala 25	aat Asn	gag Glu	ttc Phe	agc Ser	cct Pro 30	cag Gln	gcc Ala	ç	96
ctc Leu	aaa Lys	999 Gly 35	ttg Leu	gct Ala	ctg Leu	gct Ala	ggt Gly 40	ctg Leu	att Ile	gga Gly	tca Ser	gcc Ala 45	tgg Trp	ctg Leu	ctc Leu	14	14
tcc Ser	ctg Leu 50	ggc Gly	ctg Leu	agc Ser	tac Tyr	acc Thr 55	ctg Leu	cca Pro	ctt Leu	gat Asp	cag Gln 60	acg Thr	cct Pro	ggg Gly	ctg Leu	. 19)2
ttg Leu 65	att Ile	ggc Gly	agc Ser	ttg Leu	att Ile 70	ctg Leu	ctc Leu	aga Arg	gca Ala	ttt Phe 75	ctg Leu	cac His	acc Thr	ggg Gly	ctg Leu 80	24	10
ttc Phe	atc Ile	gtt Val	gcc Ala	cac His 85	gat Asp	tcc Ser	atg Met	cac His	gcc Ala 90	agt Ser	ctg Leu	gtt Val	ccg Pro	ggt Gly 95	cat His	. 28	38
				cgc Arg												33	36
				gag Glu												38	34
gca Ala	ccg Pro 130	gag Glu	acg Thr	ttc Phe	cag Gln	gat Asp 135	cct Pro	gac Asp	tac Tyr	caa Gln	cgt Arg 140	tgc Cys	acc Thr	aat Asn	aac Asn	43	32
aac Asn 145	atc Ile	cta Leu	gat Asp	tgg Trp	tat Tyr 150	gtt Val	cac His	ttc Phe	atg Met	ggc Gly 155	aac Asn	tat Tyr	ctg Leu	ggc Gly	atg Met 160	48	30
				aat Asn 165						Leu						52	28
				ctc Leu												57	'6
				atc Ile												62	<u>2</u> 4
tgg Trp	tta Leu 210	ccc Pro	cac His	cga Arg	cgt Arg	999 Gly 215	gcc Ala	acg Thr	aca Thr	cga Arg	ccg Pro 220	ggc Gly	gtg val	aca Thr	acg Thr	. 67	'2
				ttg Leu												72	20
				cgt Arg 245												76	58
				ctt Leu							tga					80)4

<210> 47

<211> 267

<212> PRT

<213> Synechococcus WH8102

<400> 47

Met Lys Thr Thr Arg Ser Ile Ser Trp Pro Ser Thr Cys Trp His His 10 15

Gln Pro Ser Cys Ser Ser Trp Val Ala Asn Glu Phe Ser Pro Gln Ala 20 25 30

Leu Lys Gly Leu Ala Leu Ala Gly Leu Ile Gly Ser Ala Trp Leu Leu 35 40 45

Ser Leu Gly Leu Ser Tyr Thr Leu Pro Leu Asp Gln Thr Pro Gly Leu 50 60

Leu Ile Gly Ser Leu Ile Leu Leu Arg Ala Phe Leu His Thr Gly Leu 65 70 75 80

Phe Ile Val Ala His Asp Ser Met His Ala Ser Leu Val Pro Gly His 85 90 95

Pro Gly Leu Asn Arg Trp Ile Gly Lys Val Tyr Leu Leu Val Tyr Ala 100 105 110

Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Leu 125 120 125

Ala Pro Glu Thr Phe Gln Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn 130 140

Asn Ile Leu Asp Trp Tyr Val His Phe Met Gly Asn Tyr Leu Gly Met 145 150 155

Arg Gln Leu Leu Asn Leu Ser Cys Leu Trp Leu Ala Leu Ile Ile Leu 165 170 175

Asn Gly Ser Asp Leu Pro Ala Gln Ile Met His Leu Leu Phe Ser 180 185 190

Val Leu Pro Leu Ile Ile Ser Ser Cys Gln Leu Phe Leu Val Gly Thr 195 200 205

Trp Leu Pro His Arg Arg Gly Ala Thr Thr Arg Pro Gly Val Thr Thr 210 215 220

Arg Ser Leu Ala Leu His Pro Ala Leu Ser Phe Ala Ala Cys Tyr Asn 225 230 240 230 Phe Gly Tyr His Arg Glu His His Glu Ser Pro Ser Thr Pro Trp
245 250 255 Gln Leu Pro Gln Leu Arg Asn Glu Ser Phe Thr 260 · <210> 48 <211> 804 <212> DNA <213> Künstliche Variante <220> <221> CDS <222> (1)..(804) <223> <400> atg aaa acg aca aga tct att tcg tgg cca tcg act tgc tgg cat cac Met Lys Thr Thr Arg Ser Ile Ser Trp Pro Ser Thr Cys Trp His His 48 cag ccg agt tgc tca agc tgg gtg gca aat gag ttc agc cct cag gcc Gln Pro Ser Cys Ser Ser Trp Val Ala Asn Glu Phe Ser Pro Gln Ala 20 25 30 96 ctc aaa ggg ttg gct ctg gct ggt ctg att gga tca gcc tgg ctc Leu Lys Gly Leu Ala Leu Ala Gly Leu Ile Gly Ser Ala Trp Leu Leu 35 40 45 144 tcc ctg ggc ctg agc tac acc ctg cca ctt gat cag acg cct ggg ctg ser Leu Gly Leu Ser Tyr Thr Leu Pro Leu Asp Gln Thr Pro Gly Leu 192 55 · ttg att ggc agc ttg att ctg tgg cag acc ttt ctg cac acc ggg ctg Leu Ile Gly Ser Leu Ile Leu Trp Gln Thr Phe Leu His Thr Gly Leu 65 70 75 80 240 ttc atc gtt gcc cac gat tcc atg cac gcc agt ctg gtt ccg ggt cat Phe Ile Val Ala His Asp Ser Met His Ala Ser Leu Val Pro Gly His 85 90 95 288 336 ggc ttg tct tat gag cgt tgt tcc cgc aac cac aga cgt cat cac ctg Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Leu 115 120 125 384 gca ccg gag acg ttc cag gat cct gac tac caa cgt tgc acc aat aac Ala Pro Glu Thr Phe Gln Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn 432

		130					135	;				140					
	aac Asn 145	Ile	cta Leu	gat Asp	tgg Trp	tat Tyr 150	val	cac His	ttc Phe	atg Met	ggc Gly 155	Asn	tat Tyr	ctg Leu	ggc Gly	atg Met 160	
	cgg Arg	caa Gln	ctg Leu	tta Leu	aat Asn 165	Leu	agc Ser	tgt Cys	ctt Leu	tgg Trp 170	Leu	gcg Ala	cta Leu	ato Ile	att 11e 175	ctc	
	aac Asn	ggt Gly	tct Ser	gat Asp 180	ctc Leu	cct Pro	gct Ala	cag Gln	atc Ile 185	Met	cat His	ctg Leu	ctg Leu	ttg Leu 190	Phe	agc Ser	
	gtt Val	ctg Leu	ccg Pro 195	ttg Leu	atc Ile	atc Ile	agt Ser	tcc Ser 200	tgt Cys	caa Gln	ttg Leu	ttt Phe	cta Leu 205	gtg val	gga Gly	acc Thr	
	tgg Trp	tta Leu 210	CCC Pro	cac His	cga Arg	cgt Arg	ggg Gly 215	gcc Ala	acg Thr	aca Thr	cga Arg	ccg Pro 220	ggc Gly	gtg Val	aca Thr	acg Thr	
	cgc Arg 225	agc Ser	ctg L eu	gct Ala	ttg Leu	cat His 230	cca Pro	gcc Ala	ctc Leu	tct Ser	ttc Phe 235	gca Ala	gct Ala	tgt Cys	tac Tyr	aac Asn 240	
	ttt Phe	ggc Gly	tat Tyr	cat His	cgt Arg 245	gaa Glu	cat His	cat His	gaa Glu	tcg Ser 250	cct Pro	tcc ser	aca Thr	ccc Pro	tgg Trp 255	ttt Phe	
	cag Gln	ctg Leu	cca Pro	caa Gln 260	ctt Leu	cga Arg	aat Asn	gaa Glu	tca Ser 265	ttc Phe	act Thr	tga					8
	<210)> 4	19														
	<211	ا ا	267														
	<212	!> F	PRT														
	<213	S> K	Cünst	lich	ne Va	riar	ite										
	<400)> 4	9														
	Met 1	Lys	Thr	Thr	Arg 5	Ser	Ile	Ser	Trp	Pro 10	Ser	Thr	Cys	Тгр	His 15	ніѕ	
	Gln	Pro	Ser	Cys 20	Ser	Ser	Trp	Val	Ala 25	Asn	Glu	Phe	Ser	Pro 30	Gln	Ala	
	Leu	Lys	G] <i>y</i> 35	Leu	Ala	Leu	Ala	G]y 40	Leu	Ile	Gly	Ser	A]a 45	Trp	Leu	Leu	
	Ser	Leu 50	Gly	Leu	Ser	Tyr	Thr 55	Leu	Pro	Leu		G1n 60	Thr	Pro	Gly	Leu	
	Leu : 65	Ile	Gly	Ser	Leu	Ile 70	Leu	Trp	Gln	Thr	Phe 75	Leu	His	Thr	Gly	Leu 80	
!	Phe :	Ile '	۷al ،	Ala	His /	Asp	Ser	Met	His	Ala	ser	Leu	۷a٦	Pro	Gly	His	

90

95

Pro Gly Leu Asn Arg Trp Ile Gly Lys Val Tyr Leu Leu Val Tyr Ala 100 105 110

Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Leu 115 120 125

Ala Pro Glu Thr Phe Gln Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn 130 135 140

Asn Ile Leu Asp Trp Tyr Val His Phe Met Gly Asn Tyr Leu Gly Met 145 150 155 160

Arg Gln Leu Leu Asn Leu Ser Cys Leu Trp Leu Ala Leu Ile Ile Leu 165 170 175

Asn Gly Ser Asp Leu Pro Ala Gln Ile Met His Leu Leu Leu Phe Ser 180 185

Val Leu Pro Leu Ile Ile Ser Ser Cys Gln Leu Phe Leu Val Gly Thr 195 200 205

Trp Leu Pro His Arg Arg Gly Ala Thr Thr Arg Pro Gly Val Thr Thr 210 220

Arg Ser Leu Ala Leu His Pro Ala Leu Ser Phe Ala Ala Cys Tyr Asn 235 230 235

Phe Gly Tyr His Arg Glu His His Glu Ser Pro Ser Thr Pro Trp Phe 245 250 255

Gln Leu Pro Gln Leu Arg Asn Glu Ser Phe Thr 260 265

<210> 50

<211> 804

<212> DNA

<213> Künstliche Variante

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(804)

<223>

<400> 50

atg Met 1	aaa Lys	acg Thr	aca Thr	aga Arg 5	tct Ser	att Ile	tcg Ser	tgg Trp	cca Pro 10	tcg Ser	act Thr	tgc Cys	tgg Trp	cat His 15	cac His	48
cag Gln	ccg Pro	agt Ser	tgc Cys 20	tca Ser	agc Ser	tgg Trp	gtg Val	gca Ala 25	aat Asn	gag Glu	ttc Phe	agc Ser	cct Pro 30	cag Gln	gcc Ala	96
ctc Leu	aaa Lys	999 Gly 35	ttg Leu	gct Ala	ctg Leu	gct Ala	ggt Gly 40	ctg Leu	att Ile	gga Gly	tca Ser	gcc Ala 45	tgg Trp	ctg Leu	ctc Leu	144
			ctg Leu													192
			agc Ser													240
ttc Phe	atc Ile	gtt Val	gcc Ala	cac His 85	gat Asp	tcc Ser	atg Met	cac His	gcc Ala 90	agt Ser	ctg Leu	gtt Val	ccg Pro	ggt Gly 95	cat His	288
			aac Asn 100													336
ggc Gly	ttg Leu	tct Ser 115	tat Tyr	gag Glu	cgt Arg	tgt Cys	tcc Ser 120	cgc Arg	aac Asn	cac His	aga Arg	cgt Arg 125	cat His	сас His	gga Gly	384
cat His	cct Pro 130	ggt Gly	act Thr	gat Asp	tta Leu	gat Asp 135	cct Pro	gac Asp	tac Tyr	caa Gln	cgt Arg 140	tgc Cys	acc Thr	aat Asn	aac Asn	432
aac Asn 145	atc Ile	cta Leu	gat Asp	tgg Trp	tat Tyr 150	gtt Val	cac His	ttc Phe	atg Met	ggc Gly 155	aac Asn	tat Tyr	ctg Leu	ggc Gly	atg Met 160	480
cgg Arg	caa Gln	ctg Leu	tta Leu	aat Asn 165	cta Leu	agc Ser	tgt Cys	ctt Leu	tgg Trp 170	ctg Leu	gcg Ala	cta Leu	atc Ile	att Ile 175	ctc Leu	528
aac Asn	ggt Gly	tct Ser	gat Asp 180	ctc Leu	cct Pro	gct Ala	cag Gln	atc Ile 185	atg Met	cat His	ctg Leu	ctg Leu	ttg Leu 190	ttc Phe	agc Ser	576
gtt val	ctg Leu	ccg Pro 195	ttg Leu	atc Ile	atc Ile	agt Ser	tcc Ser 200	tgt Cys	caa Gln	ttg Leu	ttt Phe	cta Leu 205	gtg Val	gga Gly	acc Thr	624
tgg Trp	tta Leu 210	ccc Pro	cac His	cga Arg	cgt Arg	999 Gly 215	gcc Ala	acg Thr	aca Thr	cga Arg	ccg Pro 220	ggc Gly	gtg Val	aca Thr	acg Thr	672
cgc Arg 225	agc Ser	ctg Leu	gct Ala	ttg Leu	cat His 230	cca Pro	gcc Ala	ctc Leu	tct Ser	ttc Phe 235	gca Ala	gct Ala	tgt Cys	tac Tyr	aac Asn 240	720
ttt Phe	ggc Gly	tat Tyr	cat His	cgt Arg 245	gaa Glu	cat His	cat His	gaa Glu	tcg Ser 250	cct Pro	tcc Ser	aca Thr	ccc Pro	tgg Trp 255	ttt Phe	768
cag Gln	ctg Leu	cca Pro	caa Gln 260	ctt Leu	cga Arg	aat Asn	gaa Glu	tca Ser 265	ttc Phe	act Thr	tga					804

<210> 51

<211> 267

<212> PRT

<213> Künstliche Variante

<400> 51

Met Lys Thr Thr Arg Ser Ile Ser Trp Pro Ser Thr Cys Trp His His 10 15

Gln Pro Ser Cys Ser Ser Trp Val Ala Asn Glu Phe Ser Pro Gln Ala 20 25 30

Leu Lys Gly Leu Ala Leu Ala Gly Leu Ile Gly Ser Ala Trp Leu Leu 35 40 45

Ser Leu Gly Leu Ser Tyr Thr Leu Pro Leu Asp Gln Thr Pro Gly Leu 50 60

Leu Ile Gly Ser Leu Ile Leu Leu Arg Ala Phe Leu His Thr Gly Leu 65 70 75 80

Phe Ile Val Ala His Asp Ser Met His Ala Ser Leu Val Pro Gly His 85 90 95

Pro Gly Leu Asn Arg Trp Ile Gly Lys Val Tyr Leu Leu Val Tyr Ala 100 105 110

Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Gly 125

His Pro Gly Thr Asp Leu Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn 130 135 140

Asn Ile Leu Asp Trp Tyr Val His Phe Met Gly Asn Tyr Leu Gly Met 145 150 160

Arg Gln Leu Leu Asn Leu Ser Cys Leu Trp Leu Ala Leu Ile Ile Leu 165 170 175

Asn Gly Ser Asp Leu Pro Ala Gln Ile Met His Leu Leu Leu Phe Ser 180 185

Val Leu Pro Leu Ile Ile Ser Ser Cys Gln Leu Phe Leu Val Gly Thr 195 200 205

Trp Leu Pro His Arg Arg Gly Ala Thr Thr Arg Pro Gly Val Thr Thr 210 215 220

Arg Ser Leu Ala Leu His Pro Ala Leu Ser Phe Ala Ala Cys Tyr Asn 225 230 235 240

Phe Gly Tyr His Arg Glu His His Glu Ser Pro Ser Thr Pro Trp Phe 245 250 255

Gln Leu Pro Gln Leu Arg Asn Glu Ser Phe Thr 260 265

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von genetisch veränderten Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität aufweisen, und die veränderte Ketolase-Aktivität durch eine Ketolase verursacht wird, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Organismen verwendet, die als Wildtyp bereits eine Ketolase-Aktivität aufweisen, und die genetische Veränderung eine Erhöhung der Ketolase-Aktivität im Vergleich zum Wildtyp bewirkt.
- 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Ketolase-Aktivität die Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, gegenüber dem Wildtyp erhöht.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Genexpression Nukleinsäuren in den Organismus einbringt, die Ketolasen kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Organismen verwendet, die als Wildtyp keine Ketolase-Aktivität aufweisen und die genetische Veränderung eine Ketolase-Aktivität im Vergleich zum Wildtyp verursacht.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass man genetisch veränderte Organismen verwendet, die transgen eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, exprimieren.
- 7. Verfahren nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Verursachung der Genexpression Nukleinsäuren in die Organismen einbringt, die Ketolasen kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 8. Verfahren nach Anspruch 5 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 1 einbringt.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Organismen zusätzlich gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Aktivität mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe Hydroxylase-Aktivität und β-Cyclase-Aktivität, aufweisen.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass man zur zusätzlichen Erhöhung mindestens einer der Aktivitäten, die Genexpression mindestens einer Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase, und Nukleinsäuren, kodierend eine β-Cyclase, gegenüber dem Wildtyp erhöht.

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Genexpression mindestens eine Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und Nukleinsäuren kodierend eine β-Cyclase in den Organismus einbringt.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass man als Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, Nukleinsäuren einbringt, die eine Hydroxylase kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 16 aufweist.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 15 einbringt.
- 14. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass man als Nukleinsäure, kodierend eine β -Cyclase, Nukleinsäuren einbringt, die eine β -Cyclase kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 18 aufweist.
- 15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 17 einbringt.
- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass man nach dem Kultivieren die genetisch veränderten Organismen erntet und anschließend die Ketocarotinoide aus den Organismen isoliert.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet daß man als Organismus einen Organismus verwendet, der als Ausgangsorganismus natürlicherweise oder durch genetische Komplementierung oder Umregulierung von Stoffwecheselwegen in der Lage ist, Carotinoide herzustellen.
- 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß man als Organismen Mikroorganismen oder Pflanzen verwendet.
- 19. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß man als Mikroorganismen Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze verwendet.
- 20. Verfahren nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikroorganismen ausgwählt sind aus der Gruppe Escherichia, Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes, Paracoccus, Nostoc, Cyanobakterien der Gattung Synechocystis, Candida, Saccharomyces, Hansenula, Phaffia, Pichia, Aspergillus, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium, Haematococcus, Phaedactylum tricomatum, Volvox oder Dunaliella.
 - 21. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß man als Organismus Pflanzen verwendet.
- 22. Verfahren nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanze eine Pflanze, ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassiceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae verwendet.
- 23. Verfahren nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanze eine Pflanze, ausgewählt aus den Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aqulegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtria, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Gerbera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Labumum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola

oder Zinnia verwendet.

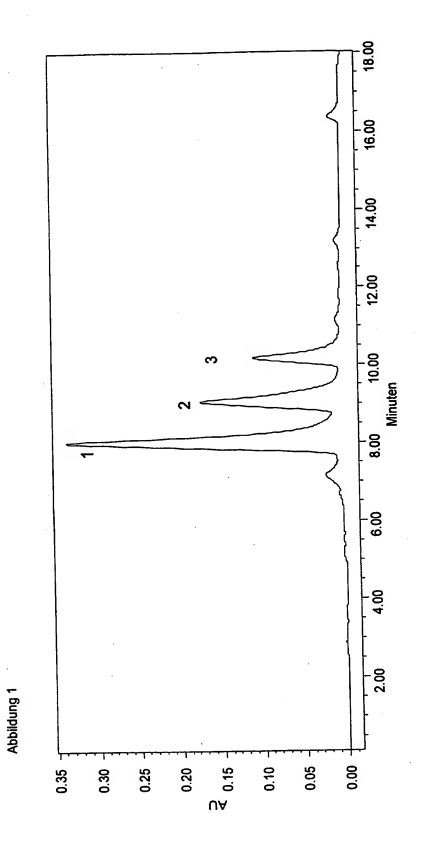
- 24. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 23, dadurch gekennzeichnet, dass die Ketocarotinoide ausgewählt sind aus der Gruppe Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3'-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin.
- 25. Genetisch veränderter Organismus, wobei die genetische Veränderung die Aktivität einer Ketolase A für den Fall, dass der Wildtyporganismus bereits eine Ketolase-Aktivität aufweist, gegenüber dem Wildtyperhöht und
- B für den Fall, dass der Wildtyporganismus keine Ketolase-Aktivität aufweist, gegenüber dem Wildtyp verursacht
- und die nach A erhöhte oder nach B verursachte Ketolase-Aktivität durch eine Ketolase verursacht wird, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 26. Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase-Aktivität durch eine Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, gegenüber dem Wildtyp bewirkt wird.
- 27. Genetisch veränderter Organismuse nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung oder Verursachung der Genexpression Nukleinsäuren in den Organismus einbringt, die Ketolasen kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 28. Genetisch veränderter Organismus, enthaltend mindestens eine transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 29. Genetisch veränderter Organismus, enthaltend mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 30. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 29, dadurch gekennzeichnet, dass die genetische Veränderung zusätzlich mindestens eine der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe Hydroxlase-Aktivität und β-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtypp erhöht.
- 31. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 30, dadurch gekennzeichnet daß er als Ausgangsorganismus natürlicherweise oder durch genetische Komplementierung in der Lage ist, Carotinoide herzustellen.
- 32. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 31, ausgewählt aus der Gruppe Mikroorganismen oder Pflanzen.
- 33. Genetisch veränderter Mikroorganismus nach Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikroorganismen ausgewählt sind aus der Gruppe Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze.
- 34. Genetisch veränderter Mikroorganismus nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikroorganismen ausgwählt sind aus der Gruppe Escherichia, Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes, Paracoccus, Nostoc, Cyanobakterien der Gattung Synechocystis, Candida, Saccharomyces, Hansenula, Pichia, Aspergillus, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium, Haematococcus, Phaedactylum tricomatum, Volvox oder Dunaliella.
 - 35. Genetisch veränderte Pflanze nach Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, dass die Pflanzen ausge-

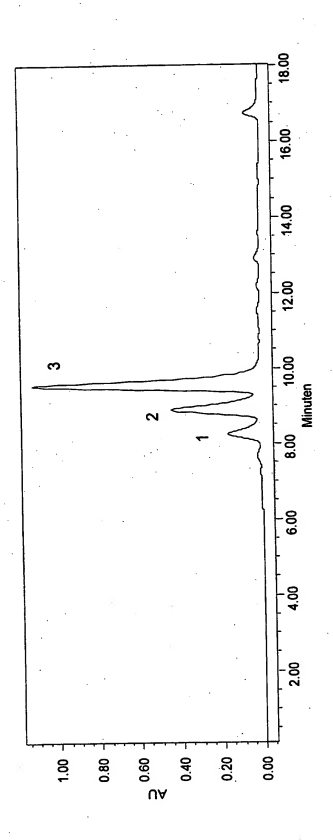
wählt sind aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassiceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae verwendet.

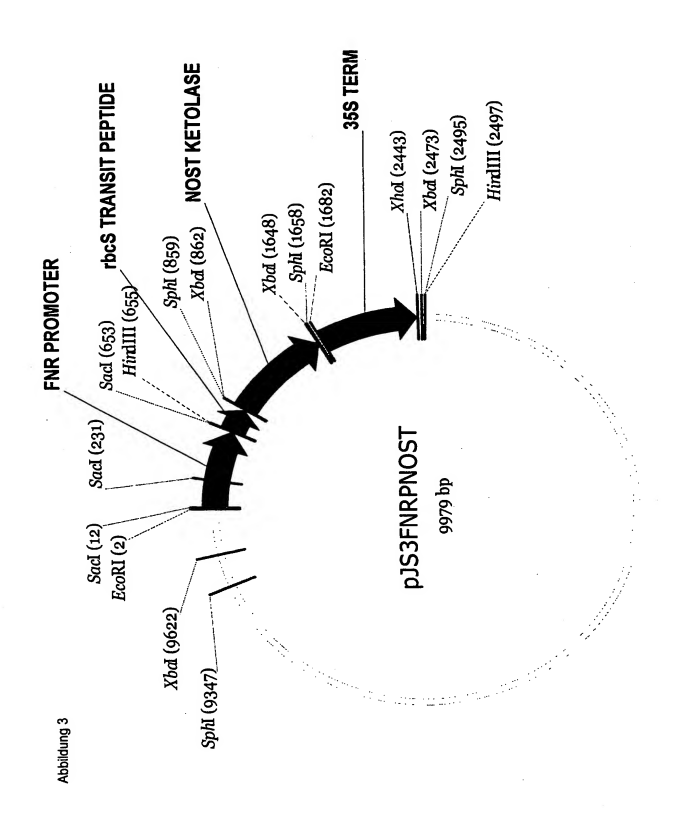
- 36. Genetisch veränderte Pflanze nach Anspruch 35, dadurch gekennzeichnet, dass Pflanzen ausgewählt sind aus den Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aqulegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Gerbera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Laburnum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia verwendet.
- 37. Verwendung der genetisch veränderten Organismen nach einem der Ansprüche 25 bis 36 als Futteroder Nahrungsmittel.
- 38. Verwendung der genetisch veränderten Organismen nach einem der Ansprüche 25 bis 36 zur Herstellung von Ketocarotinoid-haltigen Extrakten oder zur Herstellung von Futter- und Nahrungsergänzungsmittel.
- 39. Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 8 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 8 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 4 nicht enthalten ist.
- 40. Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 aufweist.
- 41. Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 12 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 12 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 6 nicht enthalten ist.
- 42. Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 49 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 49 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO. 47 nicht enthalten ist.
- 43. Nukleinsäure, kodierend ein Protein gemäß einem der Ansprüche 39 bis 42, mit der Maßgabe, dass die Sequenz SEQ ID NO: 5 nicht enthalten ist.
- 44. Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 4 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 4 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.
- 45. Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 65% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.
- 46. Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 47 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 47 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.

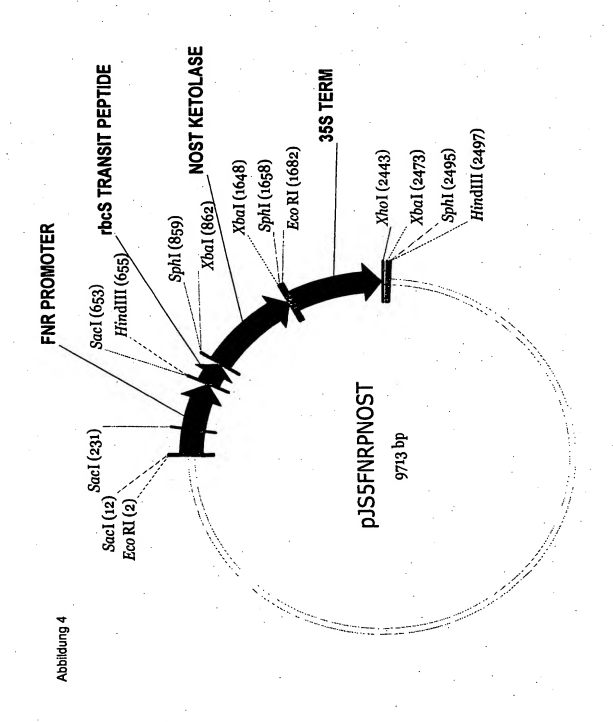
Es folgen 6 Blatt Zeichnungen

Anhängende Zeichnungen









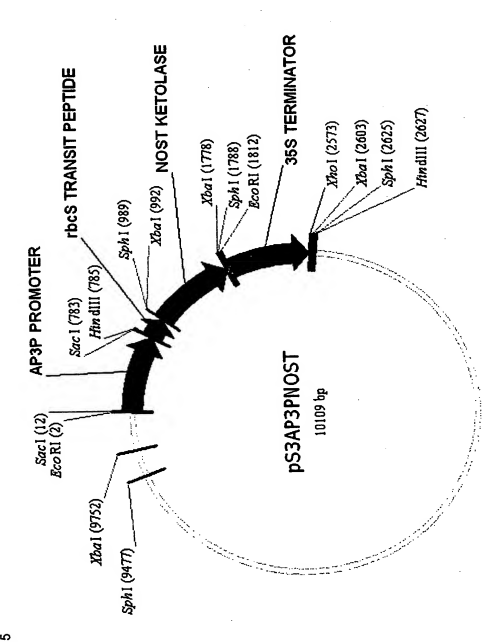


Abbildung 5

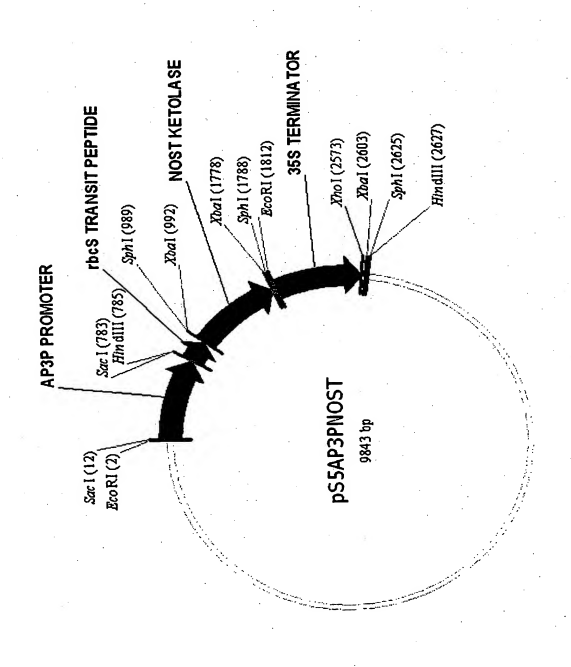


Abbildung 6

THIS PAGE BLANK (USPTO)